Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019753

International filing date: 24 December 2004 (24.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-433417

Filing date: 26 December 2003 (26.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 17 February 2005 (17.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



26. 1. 2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-433417

[ST. 10/C]:

[JP2003-433417]

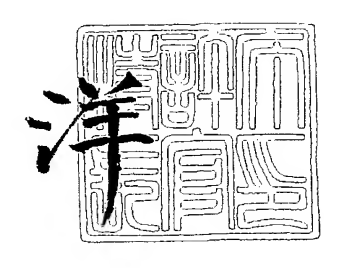
出 願 人
Applicant(s):

小野薬品工業株式会社

2004年12月22日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





殿

【書類名】 【整理番号】 【あて先】 【国際特許分類】

特許願

理番号】 BZJP-6 供款序

あて先】 特許庁長官 国際特許分類】 C07D231/00

C07D231/56

C07D233/00 C07D235/00 A61K 31/415

A61K 31/4164

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

内

【氏名】

大元 和之

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

内

【氏名】

加藤仁

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

内

【氏名】

勝又 清至

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号 小野薬品工業株式会社

内

【氏名】

真名子 潤一郎

【特許出願人】

【識別番号】

000185983

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区道修町二丁目1番5号

【氏名又は名称】

小野薬品工業株式会社

【代表者】

松本 公一郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

029595

21,000円

【納付金額】

【提出物件の目録】

特許請求の範囲 1

【物件名】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

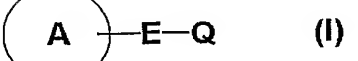
要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(I)

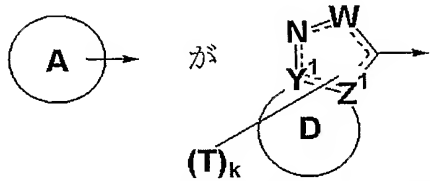
【化1】



(式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグを含有してなる、ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤。

【請求項2】

【化2】



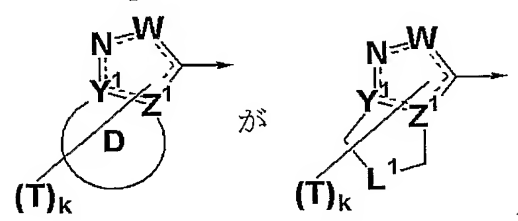
(式中、Wは炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、 Y^1 および Z^1 はぞれぞれ独立して炭素原子または窒素原子を表わし、T は置換基を表わし、

【化3】

で示される記号は一重結合または二重結合を表わし、Dは4~8員の炭素環または複素環を表わし、kは0または1~15の整数を表わし、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は請求項1と同じ意味を表わす。)である請求項1記載の剤。

【請求項3】

【化4】



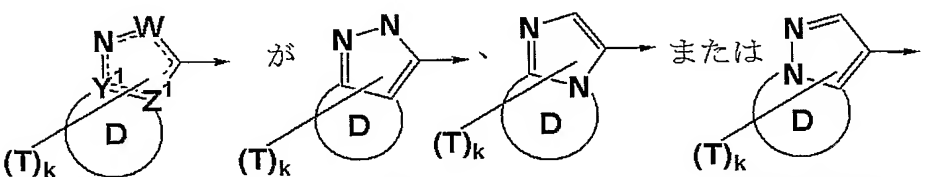
(基中、 L^1 は結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子または $C1\sim 4$ アルキレンを表わし、その他の記号は請求項2と同じ意味を表わす。) である請求項2記載の剤。

【請求項4】

L¹が結合手、窒素原子またはC1~4アルキレンである請求項3記載の剤。

【請求項5】

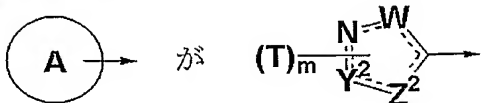
【化5】



(基中、すべての記号は請求項2および3と同じ意味を表わす。)である請求項2記載の 剤。

【請求項6】

【化6】



「基中、 Y^2 および Z^2 はそれぞれ独立して炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、mは0 または $1\sim7$ の整数を表わし、その他の記号は請求項 2 と同じ意味を表わす。)である請求項 1 記載の剤。

【請求項7】

【化7】

$$(T)_{m} \xrightarrow{V^{2}} Z^{2}$$

$$(T)_{m1} \xrightarrow{N^{2}} Z^{1}$$

$$(V)_{p}$$

(基中、Gは単環式の炭素環または複素環を表わし、pは0または1~5の整数を表わし、Vは置換基を表わし、m1は0または1~4の整数を表わし、その他の記号は請求項2および6と同じ意味を表わす。)である請求項6記載の剤。

【請求項8】

Gがベンゼン、ピリジン、チオフェンまたはフラン環である請求項7記載の剤。

【請求項9】

【化8】

$$(T)_{\overline{m}} \xrightarrow{N^{2}} Z^{2} \qquad \qquad T^{1A} \xrightarrow{N^{2}} Z^{2}$$

(基中、 T^{1A} は直鎖状または分岐状の $C1\sim8$ アルキルを表わし、その他の記号は請求項 2 、 6 および 7 と同じ意味を表わす。)である請求項 6 記載の剤。

【請求項10】

【化9】

(式中、 T^{2A} および T^{3A} はそれぞれ独立して水素原子または置換基を表わし、その他の記号は請求項 2 および 7 と同じ意味を表わす。)である請求項 9 記載の剤。

【請求項11】

T^{1 A}がtertーブチル、secーブチル、イソブチル、イソプロピル、イソペンチルまたはネオペンチルである請求項9記載の剤。

【請求項12】

【化10】

$$(T) = N$$

(式中、すべての記号は請求項2および6と同じ意味を表わす。)である請求項6記載の 剤。

【請求項13】

Eが置換基を有していてもよい

【化11】

(各基中、矢印は結合位置を表わし、窒素原子は置換基を有していてもよい。)、C1~8アルキレン、C2~8アルケニレンおよびC2~8アルキニレンから選択される1種またはそれらの任意の2種乃至3種の基の組合せである請求項1記載の剤。

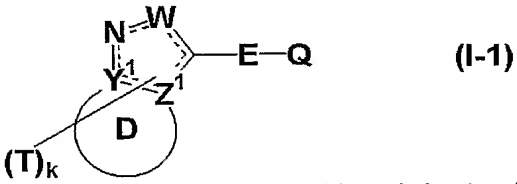
【請求項14】

Qが置換基を有していてもよいC1~8アルキル、置換基を有していてもよい炭素環または置換基を有していてもよい複素環である、請求項1記載の剤。

【請求項15】

一般式 (I-1)

【化12】



、(基中、すべての記号は請求項2と同じ意味を表わす。)である化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ。

【請求項16】

一般式(I-2)

【化13】

$$(T) \xrightarrow{N} W E - Q \qquad (I-2)$$

(基中、すべての記号は請求項2および6と同じ意味を表わす。)である化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ。

【請求項17】

【化14】

$$(T)_{\overline{m}} \xrightarrow{N^2} Z^2 \qquad \qquad \uparrow^{\underline{N}} \qquad (T)_{m-1} \xrightarrow{N^2} Z^1 \qquad \qquad (V)_{p}$$

(基中、すべての記号は請求項2および7と同じ意味を表わす。) である請求項16記載 出証特2004-3117310 の化合物。

【請求項18】

【化15】

$$(T) \xrightarrow{N} W \qquad (T)_{m-1} \xrightarrow{N} V$$

$$T^{1B-2} Z^{2}$$

(基中、すべての記号は請求項2および9と同じ意味を表わす。)である請求項16記載の化合物。

【請求項19】

請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、N-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグを含有してなる医薬組成物。

【請求項20】

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患が、ストレスに起因する疾患である 請求項1記載の剤。

【請求項21】

ストレスに起因する疾患が、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する消化器系疾患である請求項20記載の剤。

【請求項22】

ストレスに起因する中枢性疾患が不安関連疾患、睡眠障害、うつ病および/またはてんかんであり、ストレスに起因する呼吸器系疾患が喘息であり、ストレスに起因する消化器系疾患が過敏性腸症候群である請求項21記載の剤。

【請求項23】

請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、N-オキシド体もしくはその 溶媒和物またはそれらのプロドラッグと、抗不安薬、抗うつ薬、抗パーキンソン薬、統合 失調治療薬、抗てんかん薬、喘息治療薬、消化性潰瘍治療薬、消化管機能調整薬、止瀉薬 、瀉下薬、血圧降下薬、抗不整脈薬、強心薬および排尿障害治療薬から選択される1種ま たは2種以上とを組み合わせてなる医薬。

【請求項24】

請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療方法。

【請求項25】

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤を製造するための請求項1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグの使用。

【書類名】明細書

【発明の名称】ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または 治療剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、含窒素環化合物を有効成分として含有するミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤に関する。

【背景技術】

[0002]

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体(Mitochondrial benzodiazepine receptor;以下、MBRと略する。)は、1977年にベンゾジアゼピン類が結合するGABAA 受容体に存在するベンゾジアゼピン結合部位とは異なる受容体として同定され(サイエンス(Science),198, $849\sim851$ 頁,1977年;プロシーディングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・オブ・ザ・ユナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ(Proc. Natl. Acad. Sci.),89, $3805\sim3809$ 頁,1977年)、生理的機能は必ずしも明らかになっていないが、ステロイド合成、細胞の分化および増殖、免疫機能調節等に関与していることが報告されている。MBRは末梢組織においては副腎皮質、心臓、平滑筋、腎臓、肺、精巣のほか、赤血球、血小板、単球、マクロファージ等の免疫系細胞に存在し、中枢神経系においては脈絡叢、松果体、嗅球、大脳皮質、海馬等に存在している。中枢神経系における発現細胞は主にグリア細胞であることが知られており、アルツハイマー病、脳虚血、多発性硬化症、ハンチントン病等の神経変性疾患に伴いその発現量が増大するため、グリオーシスのマーカーとして用いられている。

[0003]

慢性的なストレッサーにさらされると、海馬においてCA3野の神経細胞死や樹状突起の萎縮といった形態学的な変化が認められ、さらにグリア線維性酸性タンパク質陽性細胞数が増加することも報告されており(ストレス(Stress), 3,275~284頁,200年)、ストレス状態時にグリア細胞においてMBRの活性化が起こっていることが示唆されている。

[0004]

MBRはミトコンドリア外膜に存在し、コレステロールを細胞内からP-450scc の活性部位であるミトコンドリア内膜に輸送している。脳内で合成されるステロイドはニューロステロイドと呼ばれ、ステロイド前駆体であるコレステロールが、側鎖切断酵素 P-450sccによって代謝され、プレグネノロンに変換される段階がステロイド生成系の第一段階である。しかし、P-450sccによる代謝よりもむしろこの輸送過程がステロイド生成系の律速段階であることが示されており、MBRの機能を調節することができれば脳内ニューロステロイド含量を調節することが可能であると考えられる。実際にGABAA受容体ベンゾジアゼピン結合部位およびMBRの内因性リガンドとして同定されているジアゼパム結合阻害たんぱく質(Diazepam binding inhibitor;以下、DBIと略すことがある。)は、ラット脳や、グリオーマ細胞由来のミトコンドリア画分においてプレグネノロン合成を促進することが報告されている。

[0005]

ラットに音ストレッサーを負荷すると、海馬においてDBI含量が増加すること、抑うつ患者の脳脊髄液中DBI濃度が上昇していることが示されており、ストレス状態時にニューロステロイド産生量は増大していると予想される。これを裏付ける実験結果として、強制水泳、フットショック(Foot Shock)、二酸化炭素暴露、拘束等のストレッサーをラットに負荷すると、脳内で各種ニューロステロイド含量が増大することが報告されている

[0006]

ニューロステロイドはその種類により、様々な受容体、イオンチャネルの機能を正あるいは負に調節する。例えばプレグネノロン硫酸およびデヒドロエピアンドロステロン硫酸

はGABAA 受容体機能を抑制するが、プロゲステロン、アロプレグナノロンおよびテトラヒドロキシコルチコステロンは活性化する。また、プレグネノロン硫酸はAMPA 人のイニン酸型グルタミン酸受容体、グリシン受容体、電位依存性カルシウムチャネル機能も抑制するが、NMDA型グルタミン酸受容体機能を活性化する。また、プロゲステロンはグリシン受容体とともに、アセチルコリン受容体機能を抑制する。さらにデヒドロエピアンドロステロン硫酸はシグマ(σ)受容体機能を活性化するが、プロゲステロンは逆に抑制する。このように、ストレス状態時には脳内ニューロステロイド量が変化することにより、興奮性および抑制性情報伝達系のバランスが崩れることで、これらの神経系に様々に調節されている神経系、免疫系、内分泌系の活動も変化し、各種ストレス関連疾患が引き起こされると考えられる。さらにプレグネノロン硫酸は培養海馬神経細胞のNMDA誘発細胞死を増強することや、網膜神経細胞においてDNA断片化を伴う遅発性細胞死を引き起こすことが報告されていることを考慮すると、ストレス状態時の海馬CA3野の変性にも、少なくとも一部、プレグネノロン硫酸が関与している可能性が示唆される。

[0007]

以上のように、ストレッサー負荷により乱れた興奮性・抑制性情報伝達のバランスを、ニューロステロイド産生を増大または抑制することにより望ましいバランス状態に改善することがストレス関連疾患の予防や治療には有効である。従って、MBRに親和性を有する化合物が提供されればこれらの疾患の予防および/または治療に極めて有用であることが期待される。

[0008]

ストレス関連疾患の治療剤として、一般式(X)

[0009]

【化1】

$$(R^{2X})_{nX}$$
 X^{X} X^{X}

[0010]

(式中、環 A^X は $C_5 \sim 8$ 単環式炭素環あるいは $5 \sim 8$ 員の $1 \sim 2$ 個の酸素原子および/または1 個の硫黄原子を有する単環式複素環; X^X は $-C_{H_2} - x$ -O-x $-S-等;<math>L^{1-X}$ および L^{2-X} はそれぞれ独立して、単結合、 $C_1 \sim 4$ アルキンン基または $C_2 \sim 4$ アルケニレン基; R^{1-X} および R^{2-X} はそれぞれ独立して、 $C_1 \sim 8$ アルキル基等; m^X および n^X は0または $1 \sim 4$ の整数; R^{3-X} は、水素原子、環 B^X 等;環 B^X は $C_3 \sim 1$ 0 単環式もしくは二環式炭素環あるいは $5 \sim 1$ 0 員の $1 \sim 2$ 個の窒素原子、 $1 \sim 2$ 個の酸素原子および/または1 個の硫黄原子を有する単環式もしくは二環式複素環; R^{4-X} は水素原子、 $C_1 \sim 8$ アルキル基等; W^X は酸素原子または硫黄原子を表わす。)で示される化合物またはその薬学的に許容される塩が知られている(特許文献 1 参照)。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

【特許文献1】国際公開第03/068753号パンフレット

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

$[0\ 0\ 1\ 2]$

ストレスに起因する疾患の予防および/または治療剤としてMBRに親和性を有する化合物の開発が切望されている。

【課題を解決するための手段】

[0013]

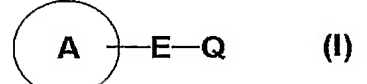
本発明者らは、MBRに親和性を有する化合物を見出すべく鋭意研究を行なった結果、一般式(I)で示される本発明化合物が目的を達することを見出し、本発明を完成した。

[0014]

すなわち、本発明は、

1) 一般式(I)

【0015】

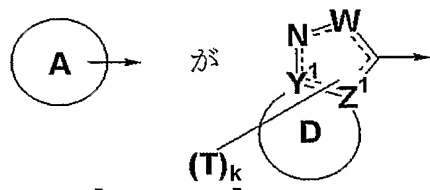


[0016]

(式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグを含有してなる、ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤、

【0017】

2)



[0018]

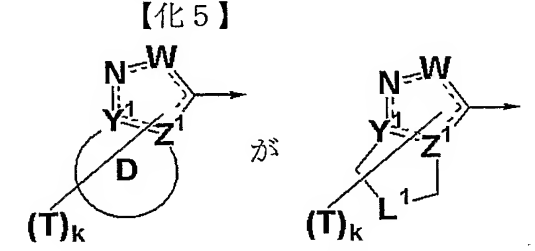
(式中、Wは炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、 Y^1 および Z^1 はぞれぞれ独立して炭素原子または窒素原子を表わし、T は水素原子または置換基を表わし、

【0019】

[0020]

で示される記号は一重結合または二重結合を表わし、Dは4~7員の炭素環または複素環を表わし、kは0または1~15の整数を表わし、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は請求項1と同じ意味を表わす。)である前項1)記載の剤、

3)

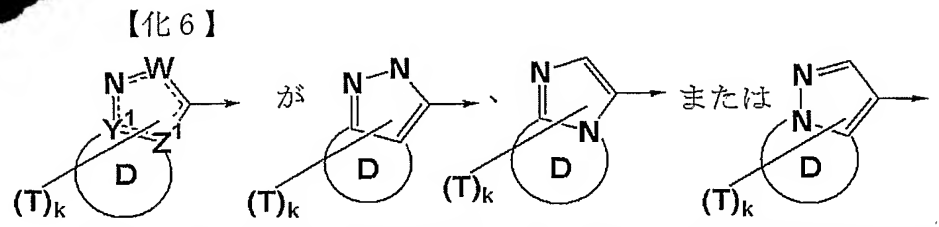


(基中、 L^1 は結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子または $C1\sim 4$ アルキレンを表わし、その他の記号は前項2)と同じ意味を表わす。)である前項2)記載の剤、

4) L^1 が結合手、窒素原子または $C1\sim 4$ アルキレンである前項3)記載の剤、

5)

[0022]



(基中、すべての記号は前項2)および3)と同じ意味を表わす。)である前項2)記載の剤、

6)

【0023】

$$A \rightarrow 75 (T) \frac{N}{m} \frac{W}{\sqrt{2}}$$

(基中、 Y^2 および Z^2 はそれぞれ独立して炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、mは0または $1\sim7$ の整数を表わし、その他の記号は前項 2)と同じ意味を表わす。)である前項 1)記載の剤、

7) 【0024】 【化8】

$$(T)_{m} \xrightarrow{V^{2}} Z^{2} \qquad \uparrow^{3} \qquad (T)_{m1} \xrightarrow{N} W \qquad Z^{1} \qquad (V)_{p}$$

[0025]

(基中、Gは単環式の炭素環または複素環を表わし、pは0または1~5の整数を表わし、Vは置換基を表わし、m1は0または1~4の整数を表わし、その他の記号は前項2)および6)と同じ意味を表わす。)である前項6)記載の剤、

8) Gがベンゼン、ピリジン、チオフェンまたはフラン環である前項7)記載の剤、

9)

$$(T)_{\overline{m}} \xrightarrow{N^{2}} V$$

$$T^{1A}$$

$$T^{1A}$$

$$T^{1A}$$

(基中、 T^{1A} は直鎖状または分岐状の $C1\sim8$ アルキルを表わし、その他の記号は前項2)、6) および7) と同じ意味を表わす。) である前項6) 記載の剤、10)

【0027】 【化10】

(式中、 T^{2A} および T^{3A} はそれぞれ独立して水素原子または置換基を表わし、その他の記号は前項7)および9)と同じ意味を表わす。)である前項9)記載の剤、

11) T^{1A} がtertーブチル、secーブチル、イソブチル、イソプロピル、イソペンチルまたはネオペンチルである前項9)記載の剤、

12)

【0029】 【化11】

$$(T) \xrightarrow{N} \xrightarrow{N} \qquad (T) \qquad (T) \xrightarrow{N}$$

(式中、すべての記号は前項2)および6)と同じ意味を表わす。)である前項6)記載の剤、

13) Eが置換基を有していてもよい

[0031]

(各基中、矢印は結合位置を表わし、窒素原子は置換基を有していてもよい。)、C1~8アルキレン、C2~8アルケニレンおよびC2~8アルキニレンから選択される1種またはそれらの任意の2種乃至3種の基の組合せである前項1)記載の剤、

14) Qが置換基を有していてもよいC1~8アルキル、置換基を有していてもよい炭素環または置換基を有していてもよい複素環である、前項1)記載の剤、

15) 一般式(I-1)

【0032】

$$V = V = Q$$

(I-1)

(T)_k

[0033]

(基中、すべての記号は前項2)と同じ意味を表わす。)である化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ、

16) 一般式(I-2)

[0034]

【化14】

$$(T) \xrightarrow{N} W$$

$$E - Q$$

$$[0 0 3 5]$$

(基中、すべての記号は前項2)および6)と同じ意味を表わす。)である化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ、

17)

【0036】

$$(T) \xrightarrow{N} W$$

$$(T)_{m} \xrightarrow{V^{2}} Z^{2}$$

$$(T)_{m1} \xrightarrow{V^{2}} Z^{1}$$

$$(V)_{p}$$

(基中、すべての記号は前項2)および7)と同じ意味を表わす。)である前項16)記載の化合物、

18)

【0037】 【化16】

$$(T) \xrightarrow{N} W \qquad (T)_{m1} \xrightarrow{N} V$$

(基中、すべての記号は前項2)および9)と同じ意味を表わす。)である前項16)記載の化合物、

- 19) 前項1)記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、N-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグを含有してなる医薬組成物、
- 20) ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患が、ストレスに起因する疾患である前項1)記載の剤、
- 21) ストレスに起因する疾患が、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する消化器系疾患である前項20)記載の剤、
- 22) ストレスに起因する中枢性疾患が不安関連疾患、睡眠障害、うつ病および/またはてんかんであり、ストレスに起因する呼吸器系疾患が喘息であり、ストレスに起因する消化器系疾患が過敏性腸症候群である前項21)記載の剤、
- 23) 前項1)記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、N-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグと、抗不安薬、抗うつ薬、抗パーキンソン薬、統合失調治療薬、抗てんかん薬、喘息治療薬、消化性潰瘍治療薬、消化管機能調整薬、止瀉薬、瀉下薬、血圧降下薬、抗不整脈薬、強心薬および排尿障害治療薬から選択される1種または2種以上とを組み合わせてなる医薬、
- 24) 前項1)記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、該哺乳動物におけるミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療方法、
- 25) ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤を製造するための前項1)記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグの使用に関する。

[0038]

本明細書中、ストレスに起因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患、ストレスに起因する消化器系疾患、ストレスに起因する循環器系疾患、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器系疾患、ストレスに起因する 限利系疾患、ストレスに起因する 限利系疾患、ストレスに起因する 限利系疾患、ストレスに起因する 日腔外科・歯科系疾患、ストレスに起因する 日腔外科・歯科系疾患、ストレスに起因する 内分泌・代謝系疾患、ストレスに起因する 日腔外科・歯科系疾患、ストレスに起因する 内心の疾患が挙げられる。 好ましくは、ストレスに起因する 中枢性疾患、ストレスに起因する 呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する 消化器系疾患である。

[0039]

本明細書中、ストレスに起因する中枢性疾患とは、例えば、不安関連疾患、神経症、パニック障害、睡眠障害、うつ病、反応性うつ病、てんかん、パーキンソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症、ハンチントン病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、群発頭痛、外傷後ストレス障害、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、神経性咳嗽、心因性痙攣発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候群、慢性疲労症候群、書痙、痙性斜頸等をいう。好ましくは、不安関連疾患、睡眠障害、うつ病および/またはてんかんである。

[0040]

本明細書中、ストレスに起因する呼吸器系疾患とは、例えば、喘息、気管支喘息、過換気症候群、喉頭痙攣、慢性閉塞性肺疾患等をいう。好ましくは、喘息である。

[0041]

本明細書中、ストレスに起因する消化器系疾患とは、例えば、過敏性腸症候群、消化性潰瘍、機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、胆道ジスキネジー、食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢性膵炎等をいう。好ましくは、過敏性腸症候群である。

[0042]

本明細書中、ストレスに起因する循環器系疾患とは、例えば、本態性高血圧、不整脈、 (神経性)狭心症、本態性低血圧、起立性調節障害、心筋梗塞、動脈硬化、めまい等をい う。好ましくは、本態性高血圧、不整脈および/または狭心症である。

[0043]

本明細書中、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器系疾患とは、例えば、排尿障害、神経性頻尿(過敏性膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、インポテンツ、前立腺症、尿道症候群等をいう。好ましくは、排尿障害である。

[0044]

本明細書中、ストレスに起因する婦人科系疾患とは、例えば、更年期障害、月経痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早産等をいう。

[0045]

本明細書中、ストレスに起因する内分泌・代謝系疾患とは、例えば、神経性食思不振症、摂食障害、拒食症、過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖尿病、心因性多飲症、肥満症、反射性低血糖等をいう。

[0046]

本明細書中、ストレスに起因する眼科系疾患とは、例えば、眼精疲労、中心性網膜炎、飛蚊症、眼瞼痙攣、原発性緑内障、めまい等をいう。

[0047]

本明細書中、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患とは、例えば、耳鳴り、めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅覚障害、吃音、失声症等をいう。

[0048]

本明細書中、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患とは、例えば、顎関節症、舌咽神経痛、突発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液分泌異常、歯ぎしり等をいう。

[0049]

本明細書中、ストレスに起因する外科・整形外科系疾患とは、例えば、術後腹部神経症

、ダンピング症候群、頻回施術症、形成後神経症、関節リウマチ、腰痛症、頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身性筋痛症、痛風等をいう。

[0050]

本明細書中、ストレスに起因する皮膚系疾患とは、例えば、慢性蕁麻疹、アトピー性皮膚炎、多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等をいう。

[0051]

本明細書中、ストレスに起因するその他の疾患とは、例えば、癌、全身性エリスマトーデス等をいう。

[0052]

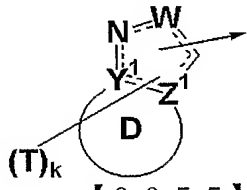
本明細書中、不安関連疾患とは、例えば、神経症、心身症、全般性不安障害(GAD)、社会不安障害(SAD)、パニック障害、多動性障害、注意欠陥、人格障害、双極性障害、自閉症等をいう。

[0053]

一般式(I)で示される化合物中、環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素環」としては、少なくとも1個の窒素原子を含有する環状基であればよく、例えば、

[0054]

【化17】

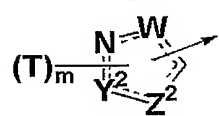


[0055]

(基中、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)

[0056]

【化18】



[0057]

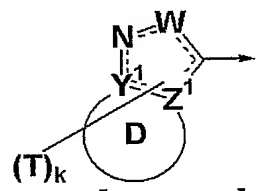
(基中、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される環等が挙げられる。

[0058]

環Aのうち、好ましくは

[0059]

【化19】

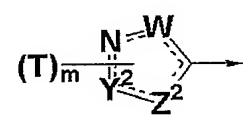


[0060]

(基中、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) および

[0061]

【化20】

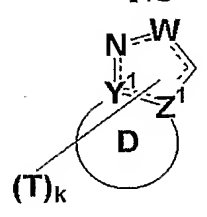


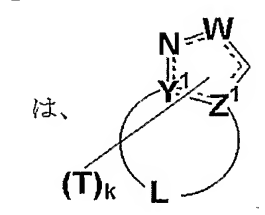
[0062]

(基中、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される環である。

[0063]

【化21】





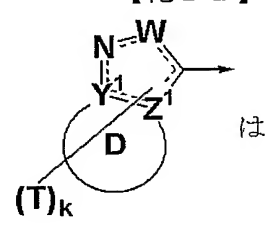
(基中、Lは炭素原子、窒素原子、酸素原子および酸化されてもよい硫黄原子から選択される原子数2~6のスペーサーを表わす。)で示される環を表わす。

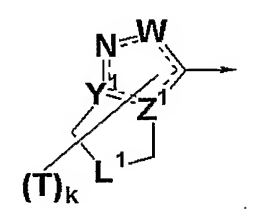
[0064]

さらに好ましくは、

[0065]

【化22】

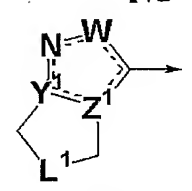




[0066]

(基中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される環である。

【0067】

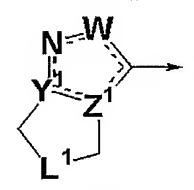


で示される環のうち、

[0068]

 L^1 としては、結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子、 $C1\sim 4$ アルキレン等が挙げられる。

【0069】 【化24】



で示される環は具体的には、

[0070]

【0073】 【化27】

[0074]

(式中、矢印はEと結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される環としては、例えば、ピラゾール、イミダゾール、ピロール、トリアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、オキサゾール、チアゾール、イソキサゾール、イソチアゾール等が挙げられる。具体的には、例えば、

[0075]

【化28】

[0076]

(式中、矢印はEと結合することを表わす。)等が挙げられる。

[0077]

本明細書中、環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素環」における「置換基 Ⅰ、すなわちTで示される基は、例えば(1)置換基を有していてもよいアルキル基、(2) 置換基を有していてもよいアルケニル基、(3) 置換基を有していてもよいアルキニ ル基、(4)置換基を有していてもよい炭素環、(5)置換基を有していてもよい複素環 、(6)置換基を有していてもよい水酸基、(7)置換基を有していてもよいメルカプト 基、(8) 置換基を有していてもよいアミノ基、(9) 置換基を有していてもよいカルバ モイル基、(10)置換基を有していてもよいスルファモイル基、(11)カルボキシル 基、(12)アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、tert-ブトキシカルボニル等のC1~6アルコキシカルボニル基等)、(13) スルホ基、(14)スルフィノ基、(15)ホスホノ基、(16)ニトロ基、(17)シ アノ基、(18)アミジノ基、(19)イミノ基、(20)ジヒドロキシボリル(-B(OH) 2) 基、(21) ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、(2 2) アルキルスルフィニル基(例えば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等のC 1~4アルキルスルフィニル基等)、(23)芳香環スルフィニル基(例えば、フェニル スルフィニル等のС6~10芳香環スルフィニル基等)、(24)アルキルスルホニル基 (例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル等のC1~4アルキルスルホニル基等) 、(25)芳香環スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のС6~10芳香環スル ホニル基等)、(26)アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロパノイル、ピバロイ ル等のC1~6アルカノイル基、例えばベンゾイル等のC6~10芳香環カルボニル基、 チオフェンカルボニル基等)、(27)オキソ基、(28)チオキソ基、(29)(C1 ~6アルコキシイミノ)メチル基(例えば(メトキシイミノ)メチル基等)、(30)水 素原子等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~5個置換していても よい。

[0078]

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキル基」におけるアルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、<math>n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデシル、ヘプタデシル、オクタデシル、ノナデシル、イコシル基等の直鎖状または分岐状の<math>C1~20アルキル基等が挙げられる。

[0079]

ここでアルキル基の置換基としては例えば、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジー $C1\sim6$ アルキルアミノ基(例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、N-芳香環アミノ基(例えばN-フェニルアミノ基、<math>N-ピリジルアミノ基、N-キノリルアミノ基等)、<math>N-芳香環-N-アルキルアミノ基(例えばN-フェニル-N-メチルアミノ基、<math>N-フェニル-N

ーエチルアミノ基、N-フェニルーN-プロピルアミノ基、N-フェニルーN-ブチルア ミノ基、NーフェニルーNーペンチルアミノ基、NーフェニルーNーヘキシルアミノ基等)、アシルアミノ基、N-アシル-N-アルキルアミノ基、C1~6アルコキシ基(例え ばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C3~7シ クロアルキルーC1~6アルコキシ基(例えばシクロヘキシルメチルオキシ基、シクロペ ンチルエチルオキシ基等)、C3~7シクロアルキルオキシ基(例えばシクロヘキシルオ キシ基等)、C7~15アラルキルオキシ基(例えばベンジルオキシ、フェネチルオキシ 、フェニルプロピルオキシ、ナフチルメチルオキシ、ナフチルエチルオキシ等)、フェノ キシ基、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカル ボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例 えばアセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば、メチ ルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ等)、ハロゲン原子 (例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルスル ホニル、エチルスルホニル等のC1~4アルキルスルホニル基等)、芳香環スルホニル基 (例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニル基等)、アシル基(例え ばホルミル、アセチル、プロパノイル、ピバロイル等のC1~6アルカノイル基、例えば ベンゾイル等のC6~10芳香環カルボニル基等)、置換基を有していてもよい炭素環、 および置換基を有していてもよい複素環等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能 な位置に1~4個置換していてもよい。

[0080]

アルキル基の置換基としてのアシルアミノ基およびN-アシル-N-アルキルアミノ基におけるアシル基は、後述する置換基としての「置換基を有していてもよい水酸基」、「置換基を有していてもよいメルカプト基」および「置換基を有していてもよいアミノ基」における置換基として用いられるアシル基と同じ意味を表わす。該N-アシル-N-アルキルアミノ基における「アルキル基」としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、s e c - ブチル、t e r t - ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデシル、ヘプタデシル、オクタデシル、ノナデシル、イコシル基等の直鎖状または分岐状のC 1 \sim 2 0 アルキル基等が挙げられる。

[0081]

アルキル基の置換基としての炭素環としては、例えばС3~15の単環、二環、三環ま たは四環式芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されている炭素環、スピロ結合し た二環、三環または四環式炭素環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環等が挙 げられる。該C3~15の単環、二環、三環または四環式芳香族性炭素環、その一部また は全部が飽和されている炭素環としては、例えばベンゼン、アズレン、ナフタレン、シク ロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロ オクタン、シクロノナン、シクロデカン、シクロウンデカン、シクロドデカン、シクロト リドデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデカン、シクロペンテン、シクロヘキセ ン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シク ロヘプタジエン、シクロオクタジエン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、パーヒドロ アズレン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、ジヒドロナフタレン、テトラヒド ロナフタレン、パーヒドロナフタレン、ヘプタレン、パーヒドロヘプタレン、ビフェニレ ン、asーインダセン、sーインダセン、アセナフチレン、アセナフテン、フルオレン、 フェナレン環等が挙げられる。該スピロ結合した二環、三環または四環式炭素環、および 架橋した二環、三環または四環式炭素環としては、例えばスピロ [4.4] ノナン、スピ ロ[4.5]デカン、スピロ[5.5]ウンデカン、ビシクロ[2.2.1]ヘプタン、 ビシクロ [2.2.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ [3.1.1] ヘプタン、ビシクロ [3. 1. 1] ヘプター2ーエン、ビシクロ「2. 2. 2] オクタン、ビシクロ「2. 2 . 2] オクター2ーエン、アダマンタン、ノルアダマンタン環等が挙げられる。

[0082]

アルキル基の置換基としての炭素環の置換基としては、例えばC1~8アルキル基(例 えばメチル、エチル、nープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secー ブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基等)、C2~8 アルケニル基(例えばエテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプ テニル、オクテニル基等)、C2~8アルキニル基(例えばエチニル、プロピニル、ブチ ニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル基等)、水酸基、アミノ基、カ ルボキシル基、ニトロ基、モノーまたはジーC1~6アルキルアミノ基(例えばメチルア ミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ブチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシルアミノ 、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えばメトキシ、エト キシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等)、C1~6アルコキ シカルボニル基(例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニ ル、tert-ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル等)、メルカプト基、C 1~6アルキルチオ基(例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ、ペ ンチルチオ、ヘキシルチオ等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基(例えばアセトキ シ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~6アルキルチオ基(例えばメチルチオ、エチル チオ、プロピルチオ、ブチルチオ等)、アミノ基、モノーまたはジーC1~6アルキルア ミノ基(例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシ ルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、 臭素、ヨウ素等)、トリハロメチル基(例えばトリフルオロメチル、トリフルオロエチル 等)、トリハロメトキシ基(例えばトリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシ等)、 トリハロメチルチオ基(例えばトリフルオロメチルチオ、トリフルオロエチルチオ等)、 ジハロメチルチオ基(例えばジフルオロメチルチオ、ジフルオロエチルチオ等)、シアノ 基、ニトロ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換して いてもよい。

[0083]

アルキル基の置換基としての複素環としては、例えば酸素原子、窒素原子および/また は硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和されていて もよい3~15員の単環、二環、または三環式芳香族性複素環等が挙げられる。該酸素原 子、窒素原子および/または硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含む、一部 または全部飽和されていてもよい3~15員の単環、二環、または三環式芳香族性複素環 としては、例えばピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、 ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン 、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、 チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジアジ ン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チア ゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、インドリジン、ベンゾフラン、 イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、ジチアナフタレン、イン ダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、フタラジン、プテリジン、ナ フチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、ピロロピリジン、ベンゾオキサゾ ール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾオキセピン、ベンゾオ キサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチアゼピン、ベンゾチア ジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾフラザン、ベンゾチアジアゾー ル、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリン、アクリジン、フェナジン、ジ ベンゾフラン、キサンテン、ジベンゾチオフェン、フェノチアジン、フェノキサジン、フ ェノキサチイン、チアンスレン、フェナントリジン、フェナントロリン、ペリミジン、ピ リドナフチリジン、ピラゾロイソキノリン、ピラゾロナフチリジン、ピリミドインドール 、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、ト リアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジ ン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラ ヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒド ロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、 ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、 テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフ ラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン 、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオ フェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒ ドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テ トラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロ イソオキサゾール (イソオキサゾリジン)、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾー ル(チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール(イソチア ゾリジン)、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テ トラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、ジヒドロオキサジン、テトラヒド ロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサ ゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピ ン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾ ール、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、テトラヒ ドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン 、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒ ドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサ チアン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン 、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン 、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾ チオフェン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テト ラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノ リン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒ ドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチ リジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、 ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナゾリン、テトラヒドロピ ロロピリジン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリン、 ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチアジン、ピラジノモ ルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベン ゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロ ベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロ ベンゾジアゼピン、テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン、ジヒドロベン ゾオキサゼピン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒド ロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジ ン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオフェン、テ トラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロジベンゾチオフェン、パーヒドロジベンゾフラ ン、パーヒドロジベンゾチオフェン、テトラピリドナフチリジン、テトラヒドローβーカ ルボリン、ジヒドロアゼピノインドール、ヘキサヒドロアゼピノインドール、テトラヒド ロピラゾロイソキノリン、テトラヒドロピラゾロナフチリジン、ジヒドロアゼピノインダ ゾール、ヘキサヒドロアゼピノインダゾール、ジヒドロピラゾロピリドアゼピン、ヘキサ ヒドロピラゾロピリドアゼピン、テトラヒドロピリミドインドール、ジヒドロチアジノイ ンドール、テトラヒドロチアジノインドール、ジヒドロオキサジノインドール、テトラヒ ドロオキサジノインドール、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、ジオキ サインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン環等が挙 げられる。

[0084]

「アルキル基の置換基としての複素環の置換基」は、前記した「アルキル基の置換基としての炭素環の置換基」と同じ意味を表わす。

[0085]

置換基としての「置換基を有していてもよいアルケニル基」における「アルケニル基」としては、例えばエテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニル、ウンデセニル、ドデセニル、トリデセニル、テトラデセニル、ペンタデセニル、ヘキサデセニル、ヘプタデセニル、オクタデセニル、ノナデセニル、イコセニル基等の直鎖状または分岐状のC2~20アルケニル基等が挙げられる。ここでアルケニル基の置換基は、前記「置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。

[0086]

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキニル基」におけるアルキニル基としては、例えばエチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル、デシニル、ウンデシニル、ドデシニル、トリデシニル、テトラデシニル、ペンタデシニル、ヘキサデシニル、ヘプタデシニル、オクタデシニル、オナデシニル、イコシニル等の直鎖状または分岐状のC2~20アルキニル基等が挙げられる。ここでアルキニル基の置換基は、前記「置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。

[0087]

置換基としての「置換基を有していてもよい炭素環」における炭素環としては、例えば 一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環、二環、三環または四環式芳香 族性炭素環等が挙げられる。該一部または全部が飽和されていてもよいC3~15の単環 、二環、三環または四環式芳香族性炭素環としては、例えばベンゼン、アズレン、ナフタ レン、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタ ン、シクロオクタン、シクロノナン、シクロデカン、シクロウンデカン、シクロドデカン 、シクロトリドデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデカン、シクロペンテン、シ クロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジ エン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、 パーヒドロアズレン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、ジヒドロナフタレン、 テトラヒドロナフタレン、パーヒドロナフタレン、ヘプタレン、パーヒドロヘプタレン、 ビフェニレン、asーインダセン、sーインダセン、アセナフチレン、アセナフテン、フ ルオレン、フェナレン環等が挙げられる。該スピロ結合した二環、三環または四環式炭素 環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環としては、例えばスピロ[4.4]ノ ナン、スピロ[4.5]デカン、スピロ[5.5]ウンデカン、ビシクロ[2.2.1] ヘプタン、ビシクロ[2.2.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ[3.1.1] ヘプタン 、ビシクロ[3.1.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ[2.2.2] オクタン、ビシク ロ [2.2.2] オクター2ーエン、アダマンタン、ノルアダマンタン環等が挙げられる 。ここで炭素環の置換基としては例えばC1~8アルキル基(例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチ ル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル基等)、C2~8アルケニル基(例えばエ テニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル基等)、C2~8アルキニル基(エチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル 、ヘプチニル、オクチニル基等)、水酸基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、モノ -またはジーC1~6アルキルアミノ基(例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピル アミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C1~6アルコキシ基(例えばメトキシ 、エトキシ、プロポキシ、ヘキシルオキシ等)、C1~6アルコキシカルボニル基(例え ば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、メ ルカプト基、C1~6アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ 、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等)、C1~6アルキルカルボニルオキシ基 (例えばアセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~4アルキルチオ基(例えば、 メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、ブチルチオ等)、アミノ基、モノーまたはジー C1~6アルキルアミノ基(例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ペン チルアミノ、ヘキシルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、トリハロメチル基(例えばトリフルオロメチル等)、トリハロメトキシ基(例えばトリフルオロメトキシ等)、トリハロメチルチオ基(例えばトリフルオロメチルチオ等)、ジハロメチルチオ基(例えばジフルオロメチルチオ等)、置換基を有していてもよい環状基、シアノ基、ニトロ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。

[0088]

置換基としての「置換基を有していてもよい炭素環」における炭素環の置換基としての 「置換基を有していてもよい環状基」とは、例えば炭素環および複素環等が挙げられる。 該炭素環としては、例えばC3~20の単環、二環、三環または四環式芳香族性炭素環、 その一部または全部が飽和されている炭素環、スピロ結合した二環、三環または四環式炭 素環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環等が挙げられる。該C3~20の単 環、二環、三環または四環式芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されている炭素 環としては、例えばベンゼン、アズレン、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン、 トリフェニレン、クリセン、ナフタセン、プレイアデン、シクロプロパン、シクロブタン 、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナン、 シクロデカン、シクロウンデカン、シクロドデカン、シクロトリドデカン、シクロテトラ デカン、シクロペンタデカン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シク ロオクテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオ クタジエン、ペンタレン、パーヒドロペンタレン、パーヒドロアズレン、インデン、パー ヒドロインデン、インダン、ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、パーヒドロ ナフタレン、ヘプタレン、パーヒドロヘプタレン、ビフェニレン、asーインダセン、s ーインダセン、アセナフチレン、アセナフテン、フルオレン、フェナレン、フルオランセ ン、アセフェナンスリレン、アセアンスリレン、ピレン環等が挙げられる。該スピロ結合 した二環、三環または四環式炭素環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環とし ては、例えばスピロ[4.4]ノナン、スピロ[4.5]デカン、スピロ[5.5]ウン デカン、ビシクロ[2.2.1] ヘプタン、ビシクロ[2.2.1] ヘプター2ーエン、 ビシクロ[3.1.1] ヘプタン、ビシクロ[3.1.1] ヘプター2ーエン、ビシクロ [2.2.2] オクタン、ビシクロ[2.2.2] オクター2ーエン、アダマンタン、ノ ルアダマンタン環等が挙げられる。該複素環としては、例えば酸素原子、窒素原子および /または硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和され ていてもよい3~20員の単環、二環、三環、または四環式芳香族性複素環等が挙げられ る。該酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子 を含む、一部または全部飽和されていてもよい3~20員の単環、二環、三環、または四 環式芳香族性複素環としては、例えばピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾ ール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピ ン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、 イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサ ジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、 チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、インドリジ ン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオフェン、ジチ アナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリン、フタラジ ン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、ピロロピリジ ン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾオ キセピン、ベンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチア ゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベンゾフラザン、 ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリン、アクリジ ン、フェナジン、ジベンゾフラン、キサンテン、ジベンゾチオフェン、フェノチアジン、 フェノキサジン、フェノキサチイン、チアンスレン、フェナントリジン、フェナントロリ ン、ペリミジン、ピリドナフチリジン、ピラゾロイソキノリン、ピラゾロナフチリジン、

ピリミドインドール、インドリジノインドール、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、ピ ロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリ ン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリ ジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピ リミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テト ラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン 、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジア ゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラ ン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオ キセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒド ロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パ ーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン) 、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾ ール、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、ジヒドロフラザン、テトラヒ ドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジア ゾリジン)、ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、 テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パー ヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パー ヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール(チア ジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テ トラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチ アゼピン、ジヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジア ゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジ ヒドロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロ イソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロ イソベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パー ヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、 ジヒドロイソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロ フタラジン、テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、 テトラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒ ドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾ リン、パーヒドロキナゾリン、テトラヒドロピロロピリジン、ジヒドロシンノリン、テト ラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキ サジン、ジヒドロベンゾチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、 パーヒドロベンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾー ル、ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾアゼ ピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、テトラヒドロベンゾジ アゼピン、ベンゾジオキセパン、ジヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒドロベンゾオキ サゼピン、ジヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール 、ジヒドロアクリジン、テトラヒドロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジベ ンゾフラン、ジヒドロジベンゾチオフェン、テトラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロ ジベンゾチオフェン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒドロジベンゾチオフェン、テト ラピリドナフチリジン、テトラヒドローβーカルボリン、ジヒドロアゼピノインドール、 ヘキサヒドロアゼピノインドール、テトラヒドロピラゾロイソキノリン、テトラヒドロピ ラゾロナフチリジン、ジヒドロアゼピノインダゾール、ヘキサヒドロアゼピノインダゾー ル、ジヒドロピラゾロピリドアゼピン、ヘキサヒドロピラゾロピリドアゼピン、テトラヒ ドロピリミドインドール、ジヒドロチアジノインドール、テトラヒドロチアジノインドー ル、ジヒドロオキサジノインドール、テトラヒドロオキサジノインドール、ヘキサヒドロ インドリジノインドール、ジヒドロインドロベンゾジアゼピン、オクタヒドロインドロキ

ノリジン、ヘキサヒドロイミダゾピリドインドール、ヘキサヒドロピロロチアゼピノインドール、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオラン、ジチアン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン、アザスピロ [4.4]ノナン、オキサザスピロ [4.4]ノナン、オキサアザスピロ [2.5] オクタン、ジオキサスピロ [4.4]ノナン、アザスピロ [4.5] デカン、チアスピロ [4.5] デカン、ジチアスピロ [4.5] デカン、オキサボスピロ [4.5] デカン、オキサボスピロ [4.5] デカン、オキサスピロ [4.5] デカン、オキサスピロ [4.5] デカン、アザスピロ [5.5] ウンデカン、オキサスピロ [5.5] ウンデカン、ジオキサスピロ [5.5] ウンデカン、アザビシクロ [2.2.1] ヘプタン、オキサビシクロ [2.2.1] ヘプタン、アザビシクロ [3.1.1] ヘプタン、アザビシクロ [3.2.1] オクタン、アザビシクロ [2.2.2] オクタン、ジアザビシクロ [2.2.2]

[0089]

置換基としての「置換基を有していてもよい炭素環」における炭素環の置換基としての「置換基を有していてもよい環状基」の置換基は、前記置換基としての「置換基を有していてもよいアルキル基」の置換基としての炭素環の置換基と同じ意味を表わし、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。

[0090]

置換基としての「置換基を有していてもよい複素環」における複素環としては、例えば 酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含む 、一部または全部飽和されていてもよい3~15員の単環、二環、または三環式芳香族性 複素環等が挙げられる。該酸素原子、窒素原子および/または硫黄原子から選択される1 ~ 5個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和されていてもよい3~15員の単環、二 環、または三環式芳香族性複素環としては、例えばピロール、イミダゾール、トリアゾー ル、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピ ン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オ キサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾ ール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール 、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール 、インドリジン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソベンゾチオ フェン、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノリン、キノリジン、プリ ン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、 ピロロピリジン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメ ン、ベンゾオキセピン、ベンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン 、ベンゾチアゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベン ゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、βーカルボリ ン、アクリジン、フェナジン、ジベンゾフラン、キサンテン、ジベンゾチオフェン、フェ ノチアジン、フェノキサジン、フェノキサチイン、チアンスレン、フェナントリジン、フ ェナントロリン、ペリミジン、ピリドナフチリジン、ピラゾロイソキノリン、ピラゾロナ フチリジン、ピリミドインドール、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、ピロリジン、イ ミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾ リジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、ピペリ ジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テ トラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリ ダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロ アゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキ シラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒ ドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チ イラン、チエタン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン 、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パーヒドロチエ

ピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロ イソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)、ジヒドロチ アゾール、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾール、テトラ ヒドロイソチアゾール (イソチアゾリジン)、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン 、ジヒドロオキサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、 ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロ オキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオキサ ゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサ ジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチアジアゾール(チアジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチ アジアジン、ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジ ヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モル ホリン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジヒドロベンゾ フラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パーヒドロイソベンゾフ ラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾチオフェン、ジヒドロイソベンゾチ オフェン、パーヒドロイソベンゾチオフェン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダ ゾール、ジヒドロキノリン、テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソ キノリン、テトラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、 テトラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テトラヒドロ ナフチリジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、テトラヒドロキノキサ リン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、パーヒ ドロキナゾリン、テトラヒドロピロロピリジン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシン ノリン、パーヒドロシンノリン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒ ドロベンゾチアジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベ ンゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、ジヒドロ ベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベンゾアゼピン、テトラ ヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベ ンゾジオキセパン、ジヒドロベンゾオキサゼピン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジ ヒドロカルバゾール、テトラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロア クリジン、テトラヒドロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、 ジヒドロジベンゾチオフェン、テトラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロジベンゾチオ フェン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒドロジベンゾチオフェン、テトラピリドナフ チリジン、テトラヒドローβーカルボリン、ジヒドロアゼピノインドール、ヘキサヒドロ アゼピノインドール、テトラヒドロピラゾロイソキノリン、テトラヒドロピラゾロナフチ リジン、ジヒドロアゼピノインダゾール、ヘキサヒドロアゼピノインダゾール、ジヒドロ ピラゾロピリドアゼピン、ヘキサヒドロピラゾロピリドアゼピン、テトラヒドロピリミド インドール、ジヒドロチアジノインドール、テトラヒドロチアジノインドール、ジヒドロ オキサジノインドール、テトラヒドロオキサジノインドール、ジオキソラン、ジオキサン 、ジチオラン、ジチアン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロマン、ベンゾジチ オラン、ベンゾジチアン環等が挙げられる。

[0091]

ここで複素環の置換基は、前記「置換基を有していてもよい炭素環」における置換基と同じ意味を表わし、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。置換基としての「置換基を有していてもよい水酸基」、「置換基を有していてもよいメルカプト基」および「置換基を有していてもよいアミノ基」における置換基としては、例えば置換基を有していてもよいアルキル基(前記「置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよい複素環(前記「置換基を有していてもよい複素環(前記「置換基を有していてもよい複素環(前記「置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、ブチルスルホニル等

のC1~4アルキルスルホニル基等)、芳香環スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニル基等)、アシル基等が挙げられる。

[0092]

ここでアシル基としては、例えば(1)置換基を有していてもよいアルキルカルボニル 基、(2)置換基を有していてもよいアルケニルカルボニル基、(3)置換基を有してい てもよいアルキニルカルボニル基、(4)置換基を有していてもよい炭素環カルボニル基 、(5)置換基を有していてもよい複素環カルボニル基が挙げられ、これらの任意の置換 基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。「置換基を有していてもよいアルキ ルカルボニル基」における置換基を有していてもよいアルキルは、前記「置換基を有して いてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよいアルケニルカ ルボニル基」における置換基を有していてもよいアルケニルは、前記「置換基を有してい てもよいアルケニル基」と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよいアルキニルカ ルボニル基」における置換基を有していてもよいアルキニルは、前記「置換基を有してい てもよいアルキニル基」と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよい炭素環カルボ ニル基」における置換基を有していてもよい炭素環は、前記「置換基を有していてもよい 炭素環」と同じ意味を表わす。「置換基を有していてもよい複素環カルボニル基」におけ る置換基を有していてもよい複素環は、前記「置換基を有していてもよい複素環」と同じ 意味を表わす。置換基としての「置換基を有していてもよいカルバモイル基」としては、 例えば無置換のカルバモイル基、N-モノ-C1~4アルキルカルバモイル(例えば、N ーメチルカルバモイル、N-エチルカルバモイル、N-プロピルカルバモイル、N-イソ プロピルカルバモイル、N-ブチルカルバモイル等)、N, N-ジーC1~4アルキルカ ルバモイル(例えば、N、Nージメチルカルバモイル、N、Nージエチルカルバモイル、 N, Nージプロピルカルバモイル、N, Nージブチルカルバモイル等)、1-ピペリジル カルボニル、1-ピペラジルカルボニル基等が挙げられる。置換基としての「置換基を有 していてもよいスルファモイル基」としては、例えば無置換のスルファモイル基、Nーモ ノーC1~4アルキルスルファモイル(例えば、N-メチルスルファモイル、N-エチル スルファモイル、Nープロピルスルファモイル、Nーイソプロピルスルファモイル、Nー ブチルスルファモイル等)、N, N-ジーC1~4アルキルスルファモイル (例えば、N ,N-ジメチルスルファモイル、N,N-ジエチルスルファモイル、N,N-ジプロピル スルファモイル、N. Nージブチルスルファモイル等)、1-ピペリジルスルホニル、1 ーピペラジルスルホニル基等が挙げられる。

[0093]

本明細書中、Eで示される「結合手」とは、環Aと置換基Qが間に他の原子を介さずに直接結合することをいう。

[0094]

本明細書中、Eで示される「主鎖の原子数 $1 \sim 8$ のスペーサー」とは、主鎖の原子が $1 \sim 8$ 個連なっている間隔を意味する。ここで「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。「主鎖の原子数 $1 \sim 8$ のスペーサー」としては、例えば 1 または 2 個の置換基を有していてもよいメチレン基($-CH_2-$)、置換基を有していてもよい窒素原子(-NH-)、-CO-、-O-、-S-、-SO-、 $-SO_2-$ から選ばれる $1 \sim 8$ 個からなる 2 価基等が挙げられる。ここで該メチレン基の置換基および該窒素原子の置換基としては、前記の環Aで示される置換基を有していてもよい環状基における「置換基」と同じ意味を表わす。具体的には、例えば $-CR^{10}R^{10} \sim -NR^{10} \sim -NR^{10}$

[0095]

また、Eに含まれるメチレン基が連続してアルキレンを形成してもよく、そのアルキレンの一部に二重結合または三重結合を含有してアルケニレン、アルキニレンを形成してもよい。

[0096]

Eが表わすアルキレンはC1~8アルキレンを表わし、具体的には、メチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン、ペンチレン、ヘキシレン、ヘプチレン、オクチレン等が挙げられる。

[0097]

Eが表わすアルケニレンはC2~8アルケニレンを表わし、具体的には、エテニレン、プロペニレン、ブテニレン、ペンテニレン、ヘキセニレン、ヘプテニレン、オクテニレン等が挙げられる。

[0098]

Eが表わすアルキニレンはC2~8アルキニレンを表わし、具体的には、エチニレン、プロピニレン、ブチニレン、ペンチニレン、ヘキシニレン、ヘプチニレン、オクチニレン等が挙げられる。

[0099]

本明細書中、Qで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、前記の環Aで示される「置換基を有していてもよい環状基」の「置換基」である「置換基を有していてもよいアルキル基」、「置換基を有していてもよいアルケニル基」および「置換基を有していてもよいアルキニル基」と同じ意味を表わす。

[0100]

本明細書中、Qで示される「置換基を有していてもよい環状基」は、前記の環Aの置換基である「置換基を有していてもよい炭素環」および「置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。

$[0\ 1\ 0\ 1]$

本明細書中、Gで示される「置換基を有していてもよい環状基」は、前記の環Aの置換基である「置換基を有していてもよい炭素環」基中における「炭素環」および「置換基を有していてもよい複素環」基中における「複素環」と同じ意味を表わす。

[0102]

環Gの置換基として用いられるVは、環Aの置換基として前記に定義した「置換基を有していてもよい炭素環」または「置換基を有していてもよい複素環」における「置換基」と同じ意味を表わす。

[0103]

環Aとして好ましくは、置換基を有していてもよいベンゼン環、置換基を有していてもよいナフタレン環またはピリジン環である。より好ましくは、置換基を有していてもよいベンゼン環である。

[0104]

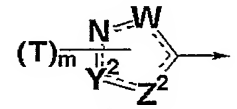
環Aとして好ましくは、置換基を有していてもよいピラゾール、置換基を有していてもよいイミダゾールまたは置換基を有していてもよいピロール環である。

[0105]

すなわち、一般式

[0106]

【化29】



[0107]

(式中、矢印はEと結合することを表わす。) で示される環Aとして好ましくは、

[0108]

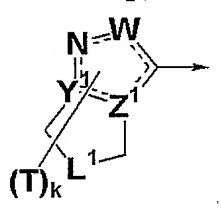
(式中、矢印はEと結合することを表わす。) である。

として具体的に好ましくは、

[0111]

(式中、矢印はEと結合することを表わす。)で示される環である。

【0112】 【化32】



[0113]

で示される環のうち、 L^1 は結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子、 $C1\sim4$ アルキレンのいずれも好ましいが、特に窒素原子、酸素原子、硫黄原子および $C1\sim4$ アルキレンが好ましい。

$[0\ 1\ 1\ 4]$

環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素環」における「置換基」、すなわち Tとして好ましくは、水素原子、C1~8アルキル基、置換基を有していてもよい炭素環 (ベンゼン、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロ ヘプタン、ナフタレン、インダン等)、置換基を有していてもよい複素環(ピリジン、ピ ラジン、ピロール、ピリミジン、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール 、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、チオフェン、フラン、テトラヒドロチオフェン 、テトラヒドロフラン、ピラン、ジオキサン等)、 $C1 \sim 8$ アルコキシカルボニル基、アミノ基および $C1 \sim 8$ アルコキシ基であり、より好ましくは、 $C1 \sim 4$ アルキル(メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t e r t - ブチル、 s e c - ブチル等)、置換基を有していてもよいフェニル、 $C1 \sim 4$ アルコキシカルボニル(メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 t e r t - ブトキシカルボニル等)およびフェニルによって置換された $C1 \sim 4$ アルキル(ベンジル、フェネチル、フェニルプロピル、フェニルブチル等)であり、さらに好ましくは、水素原子、メチル、 t e r t - ブチル、置換基を有していてもよいフェニル、 t e r t - ブトキシカルボニルおよびベンジルである。

[0115]

環Aの置換基である「置換基を有していてもよいフェニル」における「置換基」としては、C1~4アルキル、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、C1~4アルコキシ、C1~4アルコキシ、より好ましくはメチル、クロロおよびフルオロである。

[0116]

Qとして好ましくは、水素原子、置換基を有していてもよいベンゼン環、置換基を有していてもよいチオフェン環、メチル基、トリフルオロメチル基、エチル基、ベンジル基、フェノキシメチル基およびベンジルオキシメチル基である。より好ましくは、置換基を有していてもよいチオフェン環、メチル基、エチル基、ベンジル基およびフェノキシメチル基である。

[0117]

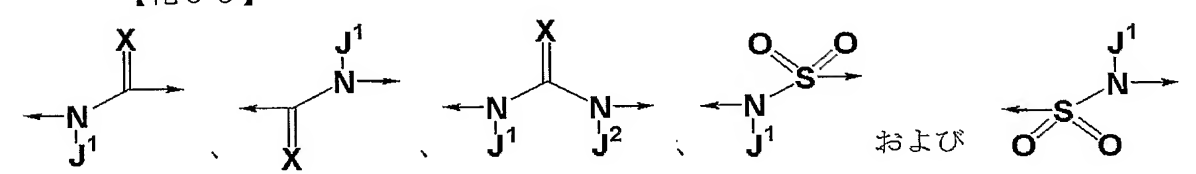
Qで示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として好ましくは、メチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、トリフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、トリフルオロエチル基およびハロゲン原子である。より好ましくは、メチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、トリフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基および塩素原子である。

[0118]

Eとして好ましくは、水素結合受容基を含む主鎖の原子数1~4のスペーサーであり、より好ましくは、

[0119]

【化33】

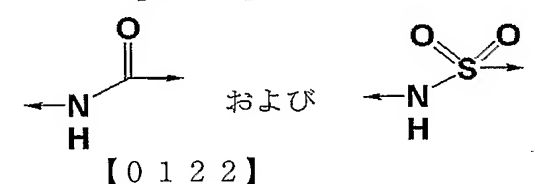


[0120]

(式中、左向きの矢印は環Aに近い側と結合し、右向きの矢印はQに近い側と結合することを表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)であり、より好ましくは

[0121]

【化34】



である。

[0123]

Xとしては酸素原子と硫黄原子のいずれも好ましいが、より好ましくは酸素原子である

[0124]

一般式 (I - C 1)

[0125]

【化35】

$$(T)_{m1} \xrightarrow{N} W E - Q \qquad (I-C1)$$

$$T^{1A}$$

で示される化合物のうち、 T^{1A} は、直鎖状または分岐状の $C1\sim8$ アルキルを表わし、より好ましくは、tert-ブチル、<math>sec-ブチル、イソブチル、イソプロピル、イソペンチルおよびネオペンチルである。

[0126]

一般式(I-C2)

[0127]

【化36】

$$(T)_{m1} \xrightarrow{\frac{N}{1/2}} E - Q \qquad (I-C2)$$

$$(V)_p$$

[0128]

で示される化合物のうち、環Gとして特に好ましくは、単環式の炭素環および複素環であり、具体的にはベンゼン、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロへプタン、シクロオクタン、ピラン、フラン、ピリジン、ピロール、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソキサゾール、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、トリアゾールおよびテトラゾールである

[0129]

 J^1 として好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、t e r t - ブチル基、フェニル基、ベンジル基、ベンゾイル基およびチオフェンカルボニル基である。

[0130]

I² として好ましくは、水素原子である。

[0131]

一般式(I)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、一般式(I-A1)

[0132]

【化37】

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & Q \\
\hline
(T)_q & S & (I-A1)
\end{array}$$

[0133]

(式中、 T^1 はTと同じ意味を表わし、q は 0 または $1 \sim 4$ の整数を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A2)

[0134]

[0135]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A3)

【0136】 【化39】

[0137]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A4)

[0139]

(式中、 T^2 はTと同じ意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A5)

【0140】 【化41】

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & Q \\
\hline
(T)_q & O \\
\end{array}$$
(I-A5)

[0141]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A6)

[0142]

[0143]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A7)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & Q \\
\hline
(I-A7)
\end{array}$$

[0145]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、一般式 (I-A8)

[0147]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A9)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & Q \\
\hline
(I-A9) \\
T^2
\end{array}$$

[0149]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A10)

[0150]

[0151]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B1)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & Q \\
N & O & O \\
\end{array}$$
(I-B1)

[0153]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B2)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & Q \\
\hline
(T)_q & OO \end{array}$$
(I-B2)

[0155]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B3)

[0157]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B4)

[0158]

[0159]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B5)

[0161]

[0162]

 $(T)_{\overline{q}}$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B6)

[0163]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B7)

[0165]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、一般式 (I-B8)

[0166]

[0167]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B9)

[0168]

【化55】

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{2}} \begin{matrix} J^{1} \\ N \end{matrix} \begin{matrix} Q \\ O \end{matrix} \begin{matrix} Q \end{matrix} \begin{matrix} (I-B9) \end{matrix}$$

[0169]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-B10)

[0170]

【化56】

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & S & Q \\
N & O & O \\
\end{array}$$
(I-B10)

[0171]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、一般式 (I-C1-1)

[0172]

【化57】

[0173]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、一般式 (I-C2-1)

[0174]

[0175]

(式中、 R^1 は環Aの置換基である「置換基を有していてもよい炭素環」における「置換基」と同じ意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C1-2)

【0176】 【化59】

[0177]

(式中、 R^2 は環Aの置換基である「置換基を有していてもよい炭素環」における「置換基」と同じ意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C2-2)

[0178]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C1-3)

[0179]

[0180]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C2-3)

【0181】

[0182]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C1-4)

【0183】

[0184]

(式中、 R^2 は環Aの置換基である「置換基を有していてもよい炭素環」における「置換基」と同じ意味を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C2-4)

[0185]

【化63】

[0186]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグが挙げられる。より好ましい化合物としては、実施例に示した化合物が挙げられる。

[0187]

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤である 組成物を製造するための、好ましい化合物としては、実施例に示した全ての本発明化合物 が挙げられる。

「異性体]

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル、アルケニル、アルキニル、アルコキシ、アルキルチオ、アルキレン、アルケニレン、アルキニレンには直鎖状のものおよび分岐状のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体(E、Z、シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、S体、 α 、 β 配置、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体(D、L、d、1体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、回転異性体、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

[0188]

本発明においては、特に断わらない限り、当業者にとって明らかなように記号

[0189]

【化64】

[0190]

.....

は紙面の向こう側(すなわちαー配置)に結合していることを表わし、

[0191]

【化65】

[0192]

は紙面の手前側(すなわちβー配置)に結合していることを表わし、

[0193]

【化66】

[0194]

は α - 配置、 β - 配置またはそれらの任意の混合物であることを表わし、

0195

【化67】

[0196]

は、 α -配置と β -配置の混合物であることを表す。

[塩、N-オキシド体および溶媒和物]

一般式(I)で示される化合物の塩には薬理学的に許容されるものすべてが含まれる。 薬理学的に許容される塩は毒性のない、水溶性のものが好ましい。適当な塩として、例え ばアルカリ金属(カリウム、ナトリウム、リチウム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシ ウム、マグネシウム等)の塩、アンモニウム塩(テトラメチルアンモニウム塩、テトラブ チルアンモニウム塩等)、有機アミン(トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミ ン、シクロペンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタ ノールアミン、ジエタノールアミン、トリス (ヒドロキシメチル) メチルアミン、リジン 、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩、酸付加物塩(無機酸塩(塩酸塩、 臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩等)、有機酸塩(酢酸塩、ト リフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、安息香 酸塩、クエン酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、 トルエンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等)が挙げ られる。また、N-オキシド体とは、一般式(I)で示される化合物の窒素原子が、酸化 されたものを表わす。本発明化合物は任意の方法でN-オキシド体にすることができる。 本発明化合物の塩およびNーオキシド体には、溶媒和物、または上記本発明化合物のアル カリ(土類)金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩、酸付加物塩の溶媒和物も含まれる 。溶媒和物は非毒性かつ水溶性であることが好ましい。適当な溶媒和物としては、例えば 水、アルコール系溶媒(エタノール等)等の溶媒和物が挙げられる。本発明化合物は、公 知の方法で薬理学的に許容される塩に変換される。

[プロドラッグ]

また、一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、生体内において酵素や胃酸等 による反応により一般式(I)で示される化合物に変換される化合物をいう。一般式(I)で示される化合物のプロドラッグとしては、一般式(I)で示される化合物がアミノ基 を有する場合、該アミノ基がアシル化、アルキル化、リン酸化された化合物(例、一般式 (I)で示される化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカ ルボニル化、(5ーメチルー2ーオキソー1、3ージオキソレンー4ーイル)メトキシカ ルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化 、アセトキシメチル化、tertーブチル化された化合物等);一般式(I)で示される 化合物が水酸基を有する場合、該水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化さ れた化合物(例、一般式(Ⅰ)で示される化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル化 、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルア ミノメチルカルボニル化された化合物等);一般式(I)で示される化合物がカルボキシ ル基を有する場合、該カルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例、一般式 (I)で示される化合物のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カ ルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチル エステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5 ーメチルー2ーオキソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メチルエステル化、シクロへ キシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等);等が挙げ られる。これらの化合物は自体公知の方法によって製造することができる。また、一般式 (I) で示される化合物のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであってもよい

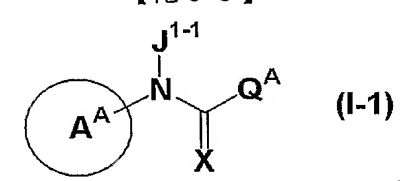
[本発明化合物の製造方法]

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法、例えばコンプレヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ(Comprehensive Organic Transformations: A Gu

ide to Functional Group Preparations、第2版)(Richard C. Larock著、John Wiley & Sons Inc、1999)に記載された方法等を適宜改良した、例えば以下に示す方法、または実施例に示す方法を組み合わせることによって製造することができる。なお、以下各製造方法において、原料化合物は塩として用いてもよい。このような塩としては、前記した一般式(I)の薬学的に許容される塩として記載されたものが用いることができる。

[A] 一般式 (I) で示される化合物のうち、 $Eが-NJ^1-C$ (=X) ーである化合物、すなわち一般式 (I-1)

【0197】 【化68】

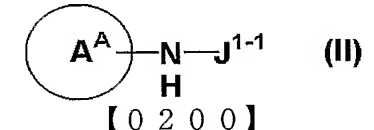


[0198]

(基中、 J^{1-1} 、 A^A および Q^A は、それぞれ前記した J^1 、Aおよび Q と同じ意味を表わす。が、 J^{1-1} 、 A^A および Q^A によって示される基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基およびメルカプト基は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、以下の 1)、2)または 3)の方法に従って製造することができる。

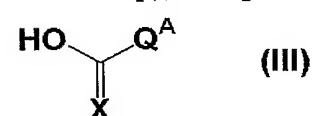
1) 一般式(I-1)で示される化合物は、一般式(II)

【0199】 【化69】



(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示されるアミン化合物と一般式(III)

【0201】 【化70】



[0202]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される (チオ) カルボン酸化合物を (チオ) アミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

[0203]

(チオ) アミド化反応としては、例えば、

- (1)酸ハライドを用いる方法、
- (2) 混合酸無水物を用いる方法、
- (3) 縮合剤を用いる方法等が挙げられる。

[0204]

これらの方法を具体的に説明すると、

(1)酸ハライドを用いる方法は、例えば一般式(III)で示される化合物を有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等)中または無溶媒で、酸ハライド化剤(例えば、オキザリルクロライド、チオニルクロライド等)と-20~~還流温度で反応させ、得られた酸ハライドを塩

基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、酢酸エチル等)中または無溶媒で、一般式(II)で示される化合物と-20 $\mathbb C$ \sim 還流温度で反応させることにより行なわれる。また、得られた酸ハライドを有機溶媒(例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等)中、相間移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウムクロライド、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、トリnーオクチルメチルアンモニウムクロリド、トリメチルデシルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニウムブロミド等の四級アンモニウム塩等)の存在下または非存在下、アルカリ水溶液(例えば、重曹水、水酸化ナトリウム水溶液等)を用いて、一般式(II)で示される化合物と-20 $\mathbb C$ \sim 還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

[0205]

「2)混合酸無水物を用いる方法は、例えば一般式(III)で示される化合物を有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、酸ハライド(例えば、ピバロイルクロライド、トシルクロライド、メシルクロライド等)、または酸誘導体(例えば、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル等)と、-20 ~。還流温度で反応させ、得られた混合酸無水物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、一般式(II)で示される化合物と-20 ~。還流温度で反応させることにより行なわれる。

[0206]

[0207]

これら(1)、(2)および(3)の反応は、いずれも不活性ガス(アルゴン、窒素等)雰囲気下、無水条件で行なうことが望ましい。

[0208]

カルボキシル基、水酸基、アミノ基またはメルカプト基の保護基の脱保護反応は、よく 知られており、例えば、

- (1) アルカリ加水分解、
- (2)酸性条件下における脱保護反応、
- (3)加水素分解による脱保護反応、
- (4)シリル基の脱保護反応、
- (5)金属を用いた脱保護反応、
- (6) 金属錯体を用いた脱保護反応等が挙げられる。

[0209]

これらの方法を具体的に説明すると、

(1) アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ金属の水酸化物(例えば、水酸化ナト

リウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(例えば、水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)もしくは炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)またはその水溶液あるいはこれらの混合物を用いて、-20℃~還流温度で行なわれる。

[0210]

(2)酸条件下での脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機酸(例えば、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、p-hシル酸等)、または無機酸(例えば、塩酸、硫酸等)もしくはこれらの混合物(例えば、臭化水素/酢酸等)中、2, 2, 2-hリフルオロエタノールの存在下または非存在下、-20-100で行なわれる。

[0211]

(3) 加水素分解による脱保護反応は、例えば溶媒(例えば、エーテル系(例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチルエーテル等)、アルコール系(例えば、メタノール、エタノール等)、ベンゼン系(例えば、ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(例えば、アセトン、メチルエチルケトン等)、ニトリル系(例えば、アセトニトリル等)、アミド系(例えば、ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそれらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(例えば、パラジウムー炭素、パラジウム黒、水酸化パラジウムー炭素、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、-20~200 で行なわれる。

[0212]

(4)シリル基の脱保護反応は、例えば水と混和しうる有機溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフルオライドを用いて、-20℃~還流温度で行なわれる。

[0213]

[0214]

(6)金属錯体を用いる脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ジオキサン、エタノール等)、水またはそれらの混合溶媒中、トラップ試薬(例えば、水素化トリブチルスズ、トリエチルシラン、ジメドン、モルホリン、ジエチルアミン、ピロリジン等)、有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、2-エチルヘキサン酸等)および/または有機酸塩(例えば、2-エチルヘキサン酸ナトリウム、2-エチルヘキサン酸カリウム等)の存在下、ホスフィン系試薬(例えば、トリフェニルホスフィン等)の存在下または非存在下、金属錯体(例えば、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)、二塩化ビス(例えば、トリフェニルホスフィン)パラジウム(11)、酢酸パラジウム(11)、塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(11)等)を用いて、010~。還流温度で行なうことができる。

[0215]

また、上記以外にも、例えばプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis) (T.W.Greene著、John Wiley & Sons Inc、1999) に記載された方法によって、脱保護反応を行なうことができる。

[0216]

カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、アリル基、tーブチル基、トリクロロエチル基、ベンジル(Bn)基、フェナシル基、pーメトキシベンジル基、トリチル基、2ークロロトリチル基またはそれらの構造が結合した固相担体等が挙げられる。

[0217]

水酸基の保護基としては、例えばメチル基、トリチル基、メトキシメチル(MOM)基、1-xトキシエチル(EE)基、メトキシエトキシメチル(MEM)基、2-rトラヒドロピラニル(THP)基、トリメチルシリル(TMS)基、トリエチルシリル(TES)基、t-rチルジメチルシリル(TBDMS)基、t-rチルジフェニルシリル(TBDPS)基、アセチル(Ac)基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル(Bn)基、p-xトキシベンジル基、アリルオキシカルボニル(Alloc)基、2,2-トリクロロエトキシカルボニル(Troc)基等が挙げられる。

[0218]

アミノ基の保護基としては、例えばベンジルオキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル(A11oc)基、1-メチル-1-(4-ビフェニル)エトキシカルボニル(Bpoc)基、トリフルオロアセチル基、9-フルオレニルメトキシカルボニル基、ベンジル(Bn)基、p-メトキシベンジル基、ベンジルオキシメチル(BOM)基、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル(SEM)基等が挙げられる

[0219]

メルカプト基の保護基としては、例えばベンジル基、メトキシベンジル基、メトキシメチル(MOM)基、2ーテトラヒドロピラニル(THP)基、ジフェニルメチル基、アセチル(Ac)基等が挙げられる。

[0220]

カルボキシル基、水酸基、アミノ基またはメルカプト基の保護基としては、上記した以外にも容易にかつ選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、前記したプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシスに記載されたものが用いられる。

[0221]

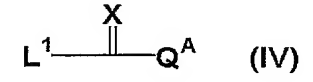
当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

[0222]

2) 一般式(I-1) で示される化合物は、一般式(II) で示される化合物と、一般式(IV)

[0223]

【化71】



[0224]

(式中、 L^1 は、ハロゲン原子、イミダゾリル基等の脱離基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0225]

一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応は、例えば一般式(IV)で示される化合物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、酢酸エチル等)中、一般式(II)で示される化合物と-20~。還流温度で反応させることにより行なわれる。また、一般式(IV)で示される化合物を有機溶媒(例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等)中、相間移動触媒(例えば、デトラブチルアンモニウムクロライド、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、トリューオクチルメチルアンモニウムクロリド、トリメチルデシルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニウムブロミド等の四級アンモニウム塩等)の存在下または非存在下、アルカリ水溶液(例えば、炭酸水素ナトリウム水溶液、水酸化ナトリウム

水溶液等)を用いて、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

[0226]

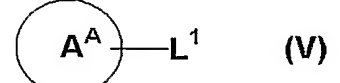
保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0227]

3) 一般式(I-1)で示される化合物は、一般式(V)

[0228]

【化72】



[0229]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(VI)

【0230】

[0231]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

[0232]

一般式 (V) で示される化合物と、一般式 (VI) で示される化合物の反応は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示される化合物の反応に準じた方法で行なうことができる。

[B] 一般式 (I) で示される化合物のうち、Eが-N J 1 -S O $_2$ - e表わす化合物、すなわち一般式 (I - 2)

【0233】

 $A^{A} \qquad N \qquad S \qquad Q^{A} \qquad (1-2)$

[0234]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、以下に示す1)、2)または3)の方法によって製造することができる。

[0235]

1) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (II) で示されるアミン化合物と、一般式 (VII)

[0236]

【化75】

[0237]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示されるスルホン酸化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができ

る。

[0238]

一般式(II)で示される化合物と、一般式(VII)で示される化合物の反応は、例えば(1)酸ハライドを用いる方法、(2)混合酸無水物を用いる方法、(3)縮合剤を用いる方法等が挙げられ、これらの方法は前記した方法に準じて行なうことができる。

[0239]

保護基の脱保護反応は前記の方法により行なうことができる。

[0240]

2) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (VIII)

[0241]

【化76】

$$L^{1} - \overset{O}{\overset{\parallel}{\overset{}{\circ}}} - Q^{A} \qquad (VIII)$$

[0242]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0243]

一般式(II)で示される化合物と、一般式(VIII)で示される化合物の反応は、前記した一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応に準じた方法で行なうことができる。

[0244]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0245]

3) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (V) で示される化合物と、一般式 (IX)

[0246]

【化77】

$$HN \xrightarrow{\circ} S - Q^A \qquad (IX)$$

[0247]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

[0248]

一般式 (V) で示される化合物と、一般式 (IX) で示される化合物の反応は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示される化合物の反応に準じた方法で行なうことができる。

[0249]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0250]

[C] 一般式 (I) で示される化合物のうち、Yが-N J^1 -C (=X) -N J^2 - を表わす化合物、すなわち一般式(I-3)

[0251]

[化78]
$$\begin{array}{c|c}
 & J^1 & J^2 \\
 & N & N \\
 & Q^A
\end{array}$$
(I-3)

[0252]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、以下の1)または2)の方法に従って製造することができる。

1) 一般式(I-3)で示される化合物は、一般式(II)で示されるアミン化合物と、一般式(X)

[0253]

【化79】

$$X = C = N - Q^A (X)$$

[0254]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をウレア化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0255]

ウレア化反応は、以下の1)または2)の方法に従って行なうことができる。

1) ウレア化反応は、例えば有機溶媒(例えば、トルエン、ベンゼン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、1, 2 — ジクロロエタン、ジメチルホルムアミド等)中、0 \mathbb{C} ~還流温度で行なうことができる。

[0256]

この反応は不活性気体存在下、無水条件下で行なうことが好ましい。

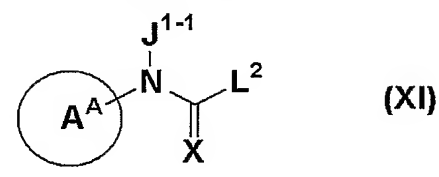
[0257]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

2) (チオ) カルバモイルハライドを用いる方法は、一般式 (XI)

[0258]

【化80】



[0259]

(式中、 L^2 はハロゲン原子を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される(チオ)カルバモイルハライドと一般式(XII)

[0260]

【化81】

$$J^{2-1}$$
 Q^A (XII)

[0261]

(式中、 J^{2-1} は J^2 と同じ意味を表わすが、 J^{2-1} によって示される基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基およびメルカプト基は保護がひつ様な場合には保護されているものとし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示されるアミン化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても行なうことができる。

[0262]

この反応は公知であり、例えば、一般式(XI)で示される化合物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、一般式(XII)で示される化合物と有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、-20℃~環流温度で反応させることにより行なうことができる。

[0263]

または、一般式 (XI) で示される化合物を有機溶媒 (例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等) 中、アルカリ水溶液 (例えば、炭酸水素ナトリウム水溶液または水酸化ナトリウム溶液等) を用いて、一般式 (XII) で示される化合物とー20℃~還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

[0264]

一般式(XI)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物を有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、ホスゲン化合物(例えば、ホスゲン、チオホスゲン、トリホスゲン(ビス(トリクロロメチル)カーボネート)等)および塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、-20 \mathbb{C} ~還流温度で反応させることによって製造することができる。

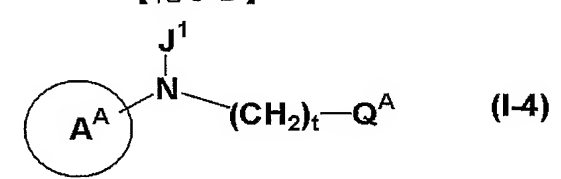
[0265]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0266]

[D] 一般式(I)で示される化合物のうち、Yが $-N(J^1)-(CH_2)_t-(EH_2)_t$ 基中、t は 1 \sim 8 の整数を表わす。)を表わす化合物、すなわち一般式(I-4)

【0267】 【化82】



[0268]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式 (II) で示されるアミン化合物と、一般式 (XIII)

[0269]

【化83】

$L^3-(CH_2)_t-Q^A$ (XIII)

[0270]

(式中、 L^3 はハロゲン原子、メシルオキシ基(OMs 基)、トシルオキシ基(OTs 基)、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基(OTf 基)、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、ヒドロキシスルホニル基等の脱離基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0271]

一般式(II)で示される化合物と一般式(XIII)で示される化合物との反応は、例えば有機溶媒(例えば、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、トルエン、キシレン、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン、ジエチルエーテル、ジオキサン、アセトン、エチルメチルケトン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミド、酢酸エチル等)中、塩基(例えば、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム等)存在下、および触媒(例え

ば、ヨウ化カリウム、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化テトラーnーブチルアンモニウム等)の存在下または非存在下、ー20℃~還流温度で行なうことができる。

[0272]

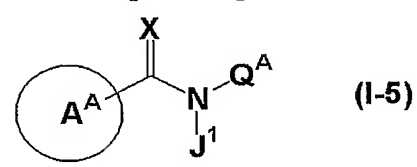
保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0273]

[E] 一般式 (I) で示される化合物のうち、Yが一C (=X) -N (J^1) -を表わす化合物、すなわち一般式 (I-5)

[0274]

【化84】

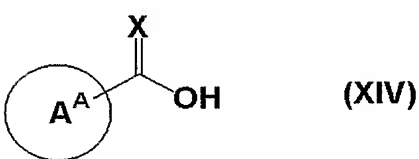


[0275]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(XIV

[0276]

【化85】



[0277]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(XV)

[0278]

【化86】

$$J^{1-1}$$
 $HN-Q^A$ (XV)

[0279]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をアミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0280]

アミド化反応は、前記の一般式(II)で示される化合物と一般式(III)で示される化合物との反応と同様の方法で行なうことができる。

[0281]

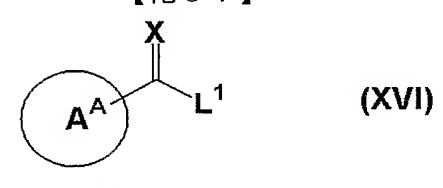
保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0282]

また、一般式 (I-5) で示される化合物は、一般式 (XVI)

[0283]

【化87】



[0284]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(XV)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0285]

一般式(XVI)で示される化合物と、一般式(XV)で示される化合物の反応は、前記した一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応と同様の方法で行なうことができる。

[0286]

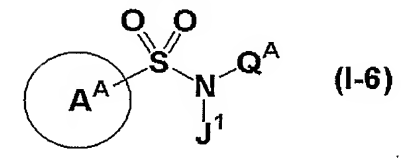
保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0287]

[F] 一般式(I)で示される化合物のうち、Yが $-SO_2-NJ^1-$ を表わす化合物、すなわち一般式(I-6)

[0288]

【化88】

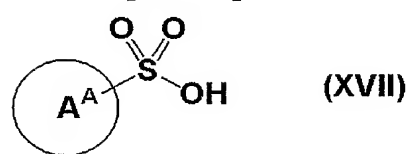


[0289]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式 (XVII)

[0290]

【化89】



[0291]

(式中、全ての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(XV)で示される化合物をスルホンアミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0292]

スルホンアミド化反応は、前記と同様の方法で行なうことができる。

[0293]

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0294]

2) 一般式(I-6)で示される化合物は、一般式(XVIII)

【0295】 【化90】

O O (XVIII)

[0296]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(XV)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

[0297]

一般式(XVIII)で示される化合物と、一般式(XV)で示される化合物の反応は、前記した一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応と同様の方法で行なうことができる。

[0298]

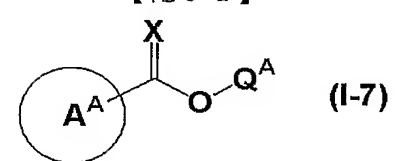
保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[0299]

[G] 一般式(I)で示される化合物のうち、Eが-C(=X) -O-である化合物、すなわち一般式(I-7)

[0300]

【化91】



[0301]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式 (XII) で示される化合物と一般式 (XIX)

[0302]

【作92】

$HO \longrightarrow Q^A$ (XIX)

[0303]

で示される化合物を(チオ)エステル化反応に付すことによって製造することができる。

[0304]

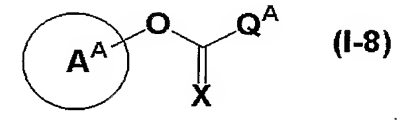
(チオ) エステル化反応は上記の (チオ) アミド化反応と同様にして行うことができる

[0305]

[H] 一般式 (I) で示される化合物のうち、Eが-O-C (=X) ーである化合物、すなわち一般式 (I-8)

[0306]

【化93】

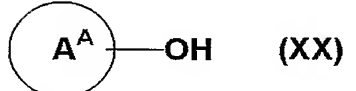


[0307]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式 (II) で示される化合物と一般式 (XX)

[0308]

【化94】



[0309]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を (チオ) エステル化反応に付すことによって製造することができる。

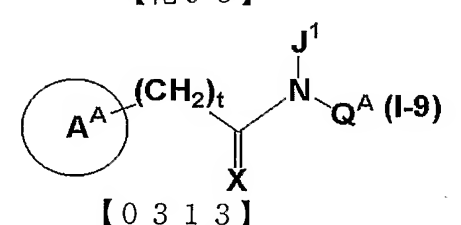
[0310]

(チオ) エステル化反応は上記の (チオ) アミド化反応と同様にして行うことができる

[0311]

上記の一般式(I-1)乃至(I-8)で示される化合物はいずれも環AとQの間にアミド結合、エステル結合またはスルホンアミド結合のみを有するが、これらの化合物のほか、例えば環Aとアミド結合の間にスペーサーとしてアルキレン基を有する化合物、例えば一般式(I-9)

【0312】



(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、一般式(XXI)

【0314】 【化96】 (CH₂)_t OH (XXI)

[0315]

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と一般式 (XV)で示される化合物を、当業者には容易に理解できることであるが、前記したアミド化反応と同様の反応に付すことによって製造することができる。

[0316]

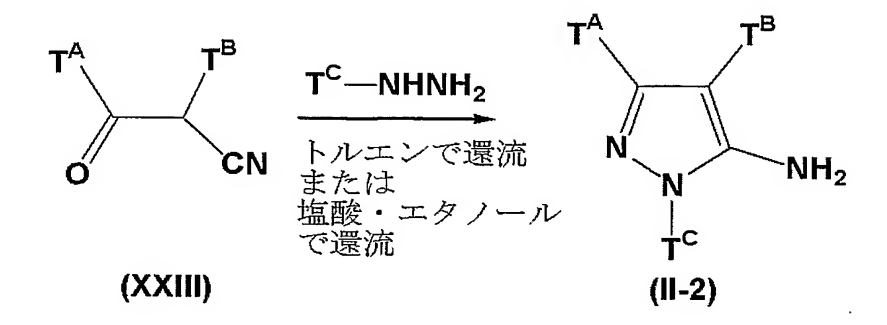
出発原料または試薬として用いる一般式(II)乃至(XX)で示される化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法、例えば前記したコンプレヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズに記載された方法、あるいはジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.),2002,45,14,2995 頁等に記載の方法を用いることで容易に製造することができる。

[0317]

例えば、一般式(II)で示される化合物のうち、例えばピラゾール骨格を有する化合物は、反応工程式 1 に示される方法に従って製造することができる。反応工程式 1 において、 T^A 、 T^B および T^C はそれぞれ独立して、環Aの置換基である T と同じ意味を表わす。

【0318】 【化97】

反応工程式1



[0319]

例えば、一般式(II)で示される化合物のうち、例えばイミダゾール骨格を有する化合物は、反応工程式2に示される方法に従って製造することができる。

[0321]

反応工程式1および2中、出発原料または試薬として用いる一般式(XXIII)、(XXIV)および(XXVI)で示される化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。

[0322]

本明細書中の各反応において、適宜、高分子ポリマー(例えば、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、ポリプロピレン、ポリエチレングリコール等)に担持させた固相担持試薬を用いてもよい。

[0323]

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば常圧下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、イオン交換樹脂、スカベンジャー樹脂あるいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

[0324]

本発明に用いる化合物には、公知化合物も含まれる。例えば、実施例8(17)の化合 物は I F社 (IF Ltd.) のカタログ番号F0453-0476、実施例 8 (18) の化合物は同F0453 -0506、実施例 8 (1 9)の化合物は同F0778-0139、実施例 8 (2 0)の化合物は同F0778 -0140、実施例 8 (2 1)の化合物は同F0778-0145、実施例 8 (2 2)の化合物は同F0778 -0146、実施例8 (23)の化合物は同F0396-0019、実施例8 (24)の化合物は同F0396 (25)の化合物は同F0396-0161、実施例8(26)の化合物は同F0396 -0021、実施例 8 -0201、実施例 8 (27) の化合物は同F0396-0204、実施例 8 (28) の化合物は同F0396 (29)の化合物は同F0396-0389、実施例8(30)の化合物は同F0453 -0257、実施例 8 (31)の化合物は同F0453-0502、実施例8(32)の化合物は同F0529 -0472、実施例 8 -0055、実施例 8 (33)の化合物は同F0529-0059、実施例 8 (34)の化合物は同F0529 -0085、実施例8 (35)の化合物は同F0529-0089、実施例8 (36)の化合物は同F0529 -0119、実施例8 (37)の化合物は同F0529-0130、実施例8 (38)の化合物は同F0541 -1232、実施例 8 (39)の化合物は同F0541-1247、実施例8 (40)の化合物は同F0541 (41)の化合物は同F0541-1315、実施例8 -1314、実施例8 (42)の化合物は同F0541 -1344、実施例 8 (43)の化合物は同F0541-1365、実施例8(44)の化合物は同F0541 (45)の化合物は同F0541-1546、実施例8(46)の化合物は同F0541 -1373、実施例 8 -1548、実施例 8 (47)の化合物は同F0541-1552、実施例8(48)の化合物は同F0541 -1553、実施例8 (49)の化合物は同F0541-1680、実施例8 (50)の化合物は同F0778 -0011、実施例8 (51)の化合物は同F0778-0250、実施例8(52)の化合物は同F0778 -0392、実施例 8 (5 3)の化合物は同F0778-0412、実施例 8 (5 4)の化合物は同F0396 -0004、実施例 8 (55)の化合物は同F0396-0009、実施例8(56)の化合物は同F0396 -0085、実施例 8 (57) の化合物は同F0396-0090、実施例 8 (58) の化合物は同F0396-0119、実施例 8 (59) の化合物は同F0396-0305、実施例 8 (60) の化合物は同F0396-0344、実施例 11の化合物は同F0396-0462に記載された化合物である。 [毒性]

一般式(I)で示される本発明化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全である。

[医薬品への適用]

一般式(I)で示される本発明化合物は、MBRに親和性を有するため、例えばストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾患やストレスに起因する疾患等の予防および/または治療に有用である。

[0325]

ストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾患やストレスに起 因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する中枢性疾患(例えば、不安関連疾患(神経症、心身症、全般性不安障害(GAD)、社会不安障害(SAD)、パニック障害、 多動性障害、注意欠陥、人格障害、双極性障害、自閉症等)、睡眠障害、うつ病、反応性 うつ病、てんかん、パーキンソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症 、ハンチントン病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、群発 頭痛、外傷後ストレス障害、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、神経性咳嗽、心因性痙攣 発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候群、慢性疲労症候群、書痙、痙性斜頸 等)、ストレスに起因する呼吸器系疾患(例えば、喘息、気管支喘息、過換気症候群、喉 頭痙攣、慢性閉塞性肺疾患等)、ストレスに起因する消化器系疾患(例えば、過敏性腸症 候群、消化性潰瘍、機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、胆道ジスキネ ジー、食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢性膵炎等)、ストレスに起因す る循環器系疾患(例えば、本態性高血圧、不整脈、(神経性)狭心症、本態性低血圧、起 立性調節障害、心筋梗塞、動脈硬化、めまい等)、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器 系疾患(例えば、排尿障害、神経性頻尿(過敏性膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、 インポテンツ、前立腺症、尿道症候群等)、ストレスに起因する婦人科系疾患(例えば、 更年期障害、月経痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早産等)、ス トレスに起因する内分泌・代謝系疾患(例えば、神経性食思不振症、摂食障害、拒食症、 過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖尿病、心因性多飲症、肥満症、反射性低 血糖等)、ストレスに起因する眼科系疾患(例えば、眼精疲労、中心性網膜炎、飛蚊症、 眼瞼痙攣、原発性緑内障、めまい等)、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患(例えば、 耳鳴り、めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅覚障害、吃音、失声 症等)、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患(例えば、顎関節症、舌咽神経痛、突 発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液分泌異常、歯ぎしり等)、ストレスに起因する 外科・整形外科系疾患(例えば、術後腹部神経症、ダンピング症候群、頻回施術症、形成 後神経症、関節リウマチ、腰痛症、頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身 性筋痛症、痛風等)、ストレスに起因する皮膚系疾患(例えば、慢性蕁麻疹、アトピー性 皮膚炎、多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等)およびストレスに起因するその他の 疾患(例えば、癌、全身性エリスマトーデス等)が挙げられる。

[0326]

本発明化合物は、1)該本発明化合物の予防および/または治療効果の補完および/または増強、2)該本発明化合物の動態・吸収改善、投与量の低減、および/または3)該本発明化合物の副作用の軽減のために他の薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

[0327]

本発明化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、本発明化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先

に投与し、本発明化合物を後に投与してもかまわず、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

[0328]

該他の薬剤は、低分子化合物であってもよく、また高分子の蛋白、ポリペプチド、ポリヌクレオチド(DNA、RNA、遺伝子)、アンチセンス、デコイ、抗体であるか、またはワクチン等であってもよい。他の薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明化合物と他の薬剤の配合比は、投与対象の年齢および体重、投与方法、投与時間、対象疾患、症状、組み合わせ等により適宜選択することができる。例えば、本発明化合物1重量部に対し、他の薬剤を0.01乃至100重量部用いればよい。他の薬剤は以下に示す同種群および異種群から任意に1種または2種以上を適宜の割合で組み合わせて投与してもよい。また、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、上記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

[0329]

本発明化合物と併用してもよい他の薬剤としては、例えば、抗不安薬(例えば、ベンゾ ジアゼピン系、チエノジアゼピン系、非ベンゾジアゼピン系、セロトニン作動薬、CRF 拮抗薬、タキキニンNK1拮抗薬等)、抗うつ薬(例えば、三環式抗うつ薬、四環式抗う つ薬、モノアミン遊離薬、モノアミンオキシダーゼ阻害薬、モノアミン再取込み阻害薬(SSRI、SNRI)、CRF拮抗薬、タキキニンNK1拮抗薬、ニューロテンシン拮抗 薬等)、抗パーキンソン薬(例えば、抗コリン薬、ドパミン作動薬、モノアミンオキシダ ーゼ阻害薬等)、統合失調治療薬(例えば、ドパミン拮抗薬等)、抗てんかん薬(例えば 、バルビツール酸系、ヒダントイン系等)、抗めまい薬、喘息治療薬(例えば、気管支拡 張薬、α受容体作動薬、β2受容体作動薬、キサンチン系、吸入ステロイド、抗コリン薬 、5-リポキシゲナーゼ阻害薬等)、消化性潰瘍治療薬(例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペ プシン薬、制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポンプ阻害 薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、プロスタグランジン誘導体 等)、消化管機能調整薬・消化管運動促進薬(例えば、整腸薬、CCK-A拮抗薬、ニュ ーロテンシン拮抗薬、オピオイド作動薬、ムスカリン作動薬、5-HT4作動薬、5-H T3 拮抗薬等)、止瀉薬(例えば、止痢薬、オピオイドμ受容体刺激薬等)、瀉下薬(例 えば、膨張性下剤、塩類下剤、刺激性下剤、親和性ポリアクリル樹脂等)、血圧降下薬(例えば、カルシウム拮抗薬、 β 受容体遮断薬、 α 1 受容体遮断薬、アンジオテンシン変換 酵素阻害薬、アンジオテンシンII受容体遮断薬等)、抗不整脈薬(例えば、ナトリウム 拮抗薬、、β受容体遮断薬、カリウム拮抗薬、、カルシウム拮抗薬等)、強心薬 (例えば 、ホスホジエステラーゼ阻害薬、強心配糖体、β受容体作動薬等)、排尿障害治療薬(例 えば、頻尿治療薬、抗コリン薬、ムスカリン作動(拮抗)薬、タキキニンNK1拮抗薬、 NK2 拮抗薬等)等が挙げられる。

[0330]

上記併用剤により予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定されず、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する疾患であればよい。

[0331]

本発明化合物の過敏性腸症候群に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば抗不安薬(例えば、ベンゾジアゼピン系、チエノジアゼピン系、非ベンゾジアゼピン系、セロトニン作動薬、CRF拮抗薬等)、抗うつ薬(例えば、モノアミン遊離薬、モノアミンオキシダーゼ阻害薬、モノアミン再取込み阻害薬(SNRI、SSRI)、CRF拮抗薬、ニューロテンシン拮抗薬、三環式抗うつ薬、四環式抗うつ薬等)、抗コリン薬、消化管機能調整薬・消化管運動促進薬(例えば、整腸薬、CCKーA拮抗薬、ニューロテンシン拮抗薬、オピオイド作動薬、ムスカリン作動薬、5ーHT4作動薬等)、止瀉薬(例えば、止痢薬、オピオイド μ 受容体刺激薬等)、瀉下薬(例えば、膨張性下剤、塩類下剤、刺激性下剤、親和性ポリアクリル樹脂等)、粘膜麻痺薬、自律神経調節薬、カルシウム拮抗薬、ホスホジエステラーゼ阻害剤、セロト

ニン拮抗薬(例えば、5-HT3拮抗薬、5-HT4拮抗薬)、ダリフェナジン、ポリカルボフィルカルシウム等が挙げられる。

[0332]

本発明化合物の胃・十二指腸潰瘍に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば消化性潰瘍治療薬(例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペプシン薬、制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポンプ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、プロスタグランジン誘導体、メサラジン、サラゾスルファピリジン等)、抗コリン薬、胃粘膜麻酔薬、抗不安薬(例えば、ベンゾジアゼピン系、チエノジアゼピン系、非ベンゾジアゼピン系、セロトニン作動薬、CRF拮抗薬等)、ドパミン拮抗薬等が挙げられる。

[0333]

本発明化合物の潰瘍性大腸炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えばメサラジン、サラゾスルファピリジン、消化性潰瘍治療薬(例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペプシン薬、制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポンプ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、プロスタグランジン誘導体等)、抗コリン薬、ステロイド薬、5ーリポキシゲナーゼ阻害剤、抗酸化薬、LTB4拮抗薬、局所麻酔薬、免疫抑制薬、防御因子増強薬、メタロプロテアーゼ阻害剤等が挙げられる。

[0334]

本発明化合物の胆道ジスキネジーに対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えばセルレイン、鎮痙薬、COMT (カテコールーOーメチルトランスフェラーゼ) 阻害薬、コリン作動薬、抗コリン薬、抗不安薬、利胆薬、抗うつ薬、CCK-A拮抗薬等が挙げられる。

[0335]

本発明化合物の空気嚥下症に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば整腸薬、抗不安薬、自律神経調整薬、線維製剤、消化酵素剤、ガス吸着剤、腸管運動促進薬等が挙げられる。

[0336]

本発明化合物の慢性肝炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば肝水解物製剤、ポリエンホスファチジルコリン、グリチルリチン製剤、プロトポルフィリンナトリウム、ウルソデオキシコール酸、ステロイド薬、抗コリン薬、制酸薬、プロパゲルマニウム、脂質過酸化酵素阻害剤等が挙げられる

[0337]

本発明化合物の慢性膵炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば蛋白分解酵素阻害剤、胃酸分泌抑制薬、鎮痙薬(例えば、COMT阻害剤、抗セロトニン薬等)、非ステロイド性消炎鎮痛薬、中枢性鎮痛薬、鎮静薬、消化酵素剤、制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮抗薬、抗うつ薬、胃粘膜局所麻酔薬、消化管機能調整薬(CCK-A拮抗薬)等が挙げられる。

[0338]

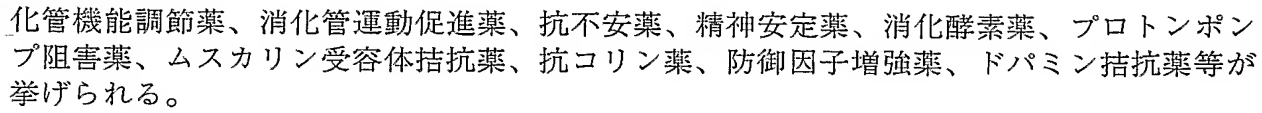
本発明化合物の食道痙攣に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば食道運動機能調整薬、抗不安薬、自律神経調整薬等が挙げられる。

[0339]

本発明化合物の胃アトニーに対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば消化管運動促進薬、消化酵素剤、精神安定薬等が挙げられる。

[0340]

本発明化合物の機能性消化不良症に対する予防および/または治療効果の補完および/ または増強のための他の薬剤としては、例えば制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮抗薬、消



[0341]

抗不安薬としては、例えば、ジアゼパム、オキサゾラム、フルニトラゼパム、アルプラ ゾラム、エチゾラム、フルタゾラム、ロラゼパム、ロフラゼプ酸エチル、トフィソパム、 クロチアゼパム、γオリザノール等が挙げられる。

[0342]

三環式抗うつ薬としては、例えば、アミトリプチリン、イミプラミン、クロミプラミン、ノルトリプチリン、デシプラミン、アモキサピン等が挙げられる。

[0343]

四環式抗うつ薬としては、例えば、ミアンセリン、マプロチリン等が挙げられる。

[0344]

モノアミン再取り込み阻害薬としては、例えば、トラゾドン、フルボキサミン等が挙げられる。

[0345]

抗パーキンソン薬としては、例えば、レボドパ、アマンタジン、セレギリン、ブロモクリプチン、プラミペキソール、抗コリン薬等が挙げられる。

[0346]

抗コリン薬としては、例えばトリヘキシフェニジル、ビペリデン、臭化イプラトロピウム、臭化メペンゾラート等が挙げられる。

[0347]

抗てんかん薬としては、例えば、フェノバルビタール、フェニトイン、カルバマゼピン、バルプロ酸、クロナゼパム等が挙げられる。

[0348]

抗めまい薬としては、例えば、ジフェニドール、ベタヒスチン等が挙げられる。

[0349]

喘息治療薬としては、例えば、エフェドリン、オルシプレナリン、サルブタモール、プロカテロール、テオフィリン、アミノフィリン、クロモグリク酸ナトリウム、抗コリン薬、吸入ステロイド薬等が挙げられる。

[0350]

吸入ステロイド薬としては、例えば、ベクロメタゾン、プレドニゾロン等が挙げられる

[0351]

抗ペプシン薬としては、例えば、スクラルファート等が挙げられる。

[0352]

制酸薬としては、例えば、炭酸水素ナトリウム、酸化マグネシウム、乾燥水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミニウム等が挙げられる。

[0353]

ヒスタミンH2 受容体拮抗薬としては、例えば、ファモチジン、ラニチジン、シメチジン、ロキサチジン等が挙げられる。

[0354]

抗ガストリン薬としては、例えば、プログルミド等が挙げられる。

[0355]

プロトンポンプ阻害薬としては、例えば、オメプラゾール、ランソプラゾール等が挙げられる。

[0356]

ムスカリン受容体拮抗薬としては、例えば、ピレンゼピン等が挙げられる。

[0357]

防御因子増強薬としては、例えば、ゲファルナート、テプレノン、スクラルファート、

アルジオキサ、塩酸セトラキサート、オルノプロスチル等が挙げられる。

[0358]

プロスタグランジン誘導体としては、例えば、オルノプロスチル、ミソプロストール等が挙げられる。

[0359]

消化管機能調節薬としては、例えば、シサプリド、ドンペリドン、スルピリド、メトクロプラミド、アロセトロン、マレイン酸トリメブチン等が挙げられる。

[0360]

消化管運動促進薬としては、例えば、シサプリド、テガセロド、塩酸ベタネコール等が挙げられる。

[0361]

止瀉薬としては、例えば、ロペラミド等が挙げられる。

[0362]

膨張性下剤としては、例えば、メチルセルロース、カルメロース、ラクツロース等が挙げられる。

[0363]

塩類下剤としては、例えば、硫酸マグネシウム、酸化マグネシウム等が挙げられる。

[0364]

刺激性下剤としては、例えば、ピコスルファート、ラクツロース、ヒマシ油、センナ、大黄等が挙げられる。

[0365]

血圧降下薬としては、例えば、ニカルジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、アテノロール、アロチノール、カルテオロール、プロプラノロール、メトプロロール、プラゾシン、カプトプリル、エラナプリル、カンデサルタンシレキセチル、ロサルタンカリウム等が挙げられる。

[0366]

抗不整脈薬としては、例えば、キニジン、プロカインアミド、ジソピラミド、リドカイン、メキシレチン、プロプラノロール、アミオダロン、ベラパミル等が挙げられる。

[0367]

強心薬としては、例えば、ジギトキシン、ジゴキシン、ドパミン、ドブタミン、アミノフィリン、ミルノリン等が挙げられる。

[0368]

排尿障害治療薬としては、例えば、オキシブチニン、タムスロシン、プロピベリン等が挙げられる。

[0369]

局所麻酔薬としては、例えば、リドカイン、オキセサゼイン、塩酸プロカイン、塩酸ジブカイン、塩酸コカイン、塩酸テトラカイン等が挙げられる。

[0370]

免疫抑制薬としては、例えば、シクロスポリン、タクロリムス、アザチオプリン等が挙げられる。

[0371]

自律神経調整薬としては、例えば、γオリザノール等が挙げられる。

[0372]

利胆薬としては、例えば、ウルソデオキシコール酸等が挙げられる。

[0373]

本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。

[0374]

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人当たり、一回につき、100µgから1000mgの範囲で一日一回から数回

経口投与されるか、または成人一人当たり、一回につき、 50μ gから500mgの範囲で一日一回から数回非経口投与されるか、または一日 1 時間から 2 4 時間の範囲で静脈内に持続投与される。

[0375]

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な場合もある。

[0376]

本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を投与する際には、例えば経口投与のための内服用固形剤、内服用液剤および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、点眼剤、吸入剤等として用いられる。

[0377]

経口投与のための内服用固形剤には、例えば錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒剤等が挙げられる。カプセル剤には、例えばハードカプセルおよびソフトカプセル等が挙げられる。

[0378]

このような内服用固形剤においては、例えば1種または2種以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(例えば、ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等)、結合剤(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(例えば、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(例えば、白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

[0379]

経口投与のための内服用液剤には、例えば薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含まれる。このような液剤においては、1種または2種以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(例えば、精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

[0380]

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、 貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、エアゾル剤、点眼剤、および点鼻 剤等が含まれる。これらは1種または2種以上の活性物質を含み、公知の方法または通常 使用されている処方により調製される。

[0381]

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に混和、または溶融させて調製される。軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル(例えば、アジピン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、アジピン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステル、リスチン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、利(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリンでは、カンコール等)、シリコール、セトステアリルアルコール等)、シリコン油(例えば、ジメチルポリシロキサン等)、炭化水素類(例えば、親水ワセリン、白色ワセリン、精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレピン油等)、動物油(例えば、ミンク油、卵黄油、スクワラン、スクワレン等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から

選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0382]

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させて調製される。ゲル基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコール(例えば、エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤(例えば、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、エチルセルロース等)、中和剤(例えば、トリエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤(例えば、モノステアリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0383]

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて調製される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(例えば、プロピレングリコール、1,3ーブチレングリコール等)、高級アルコール(例えば、2ーヘキシルデカノール、セタノール等)、乳化剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0384]

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、増粘剤(例えば、ポリアクリル酸、ポリビニルピロリドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤(例えば、尿素、グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤(例えば、カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0385]

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0386]

リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物を水、アルコール(例えば、エタノール、ポリエチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、懸濁化剤等から選ばれるもの1種または2種以上に溶解、懸濁または乳化させて調製される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

[0387]

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例えば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第2,868,691号および同第3,095,355号に詳しく記載されている。

[0388]

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解また

は懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、1種または2種以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等およびそれらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80(登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

[0389]

非経口投与のための点眼剤には、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、用時溶解型点眼液および眼軟膏が含まれる。

[0390]

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。点眼剤の溶剤としては、例えば滅菌精製水、生理食塩水、その他の水性溶剤または注射用非水性用剤(例えば、植物油等)等およびそれらの組み合わせが用いられる。点眼剤は、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性化剤(例えば、ポリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(例えば、クエン酸ナトリウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)等を必要に応じて適宜選択して含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか、無菌操作法によって調製される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の滅菌精製水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

[0391]

非経口投与のための吸入剤には、エアロゾル剤、吸入用粉末剤または吸入用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水または他の適当な媒体に溶解または懸濁させて使用する形態であってもよい。

[0392]

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

[0393]

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(例えば、カリボキシビニルポリマー等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

[0394]

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(例えば、ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(例えば、デンプン、デキストリン等)、賦形剤(例えば、乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

[0395]

吸入用液剤を投与する際には、通常噴霧器(例えば、アトマイザー、ネブライザー等)が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には、通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

[0396]

非経口投与のためその他の組成物としては、1種または2種以上の活性物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および腟内投与のためのペッサリー等が含まれる。

【発明の効果】

[0397]

一般式(I)で示される本発明化合物は、ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体(M

BR)に親和性を有することから、MBRが関与する疾患、すなわちMBR介在性疾患の予防および/または治療剤として有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0398]

以下、実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない

[0399]

クロマトグラフィーによる分離の箇所およびTLCに示されているカッコ内の溶媒は、 使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。

[0400]

NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示し、特に断わらない場合は、重クロロホルム(CDC13)を用いた。

[0401]

また、実施例に示される化合物は、ACD/Name (バージョン6.00、Advanced Chemistry Development Inc.社製)によって命名した。

実施例1

1- (4-メチルフェニル) -3-tert-ブチルピラゾール-5-アミン

【0403】 4ーメチルフェニルヒドラジン(0.90ml)および4,4ージメチルペンタンニトリル(1.0g)のトルエン(3ml)溶液を終夜還流した。反応混合物を濃縮し、残渣をカラム精製し、標題化合物(1.53g)を得た。

実施例1(1)~実施例1(9)

4-メチルフェニルヒドラジンまたはその代わりに相当する化合物、および4, 4-ジメチルペンタンニトリルの代わりに相当する化合物を用いて、実施例 1 に示される方法(J. Med. Chem., 2002, 45, 2994–3008に記載される方法)に従って以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

実施例1(1)

2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3ーアミン

TLC: Rf 0.32 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: 8 1.62 (s, 9H), 3.43 (s, 2H), 3.73 (m, 2H), 3.93 (m, 2H).

実施例1 (2)

2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー4H-チエノ [3,4-c] ピラゾールー3-アミン

NMR: δ 3.69 (s, 2H), 3.79 (t, J=1.19 Hz, 2H), 3.97 (t, J=1.28 Hz, 2H), 7.47 (m, 4H).

実施例1(3)

2-(4-x+y+2)-2, 6-y+y+2, 6-y+3-4 [3, 4-c] ピラゾールー3-アミン

NMR: δ 2.40 (s, 3H), 3.69 (s, 2H), 3.80 (t, J=1.37 Hz, 2H), 3.98 (t, J=1.37 Hz, 2H), 7.27 (m, 2H), 7.39 (m, 2H),

実施例1(4)

2-(4-クロロフェニル)-2, 4, 5, 6-テトラヒドロシクロペンタ [c] ピラゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.53 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: 8 2.40 (m, 2H), 2.56 (m, 2H), 2.70 (m, 2H), 3.63 (s, 2H), 7.41 (m, 2H), 7.53 (m, 2H),

実施例1(5)

2-tert-ブチルー2, 4, 5, 6-テトラヒドロシクロペンタ [c] ピラゾールー 3-アミン

TLC:Rf 0.38 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.63 (s, 9H), 2.33 (m, 2H), 2.47 (m, 2H), 2.64 (t, J=7.23 Hz, 2H), 3.40 (s, 2H).

実施例1 (6)

2-(4-クロロフェニル)-2, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロシクロヘプタ [c] ピラゾールー<math>3-アミン

TLC:Rf 0.45 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.70 (m, 4H), 1.84 (m, 2H), 2.37 (m, 2H), 2.71 (m, 2H), 3.48 (s, 2H), 7.40 (m, 2H), 7.53 (m, 2H).

実施例1 (7)

1-tert-ブチルー4-フェニルー1H-ピラゾールー5-アミン

TLC:Rf 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.70 (s, 9H), 3.79 (s, 2H), 7.21 (m, 2H), 7.39 (m, 4H).

実施例1(8)

2-(4-クロロフェニル)-4, 5, 6, 7-テトラヒドロー2H-インダゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.33 $(n-\alpha+++):$ 酢酸エチル=3:1);

NMR: δ 1.80 (m, 4H), 2.37 (t, J=5.77 Hz, 2H), 2.65 (t, J=5.95 Hz, 2H), 3.56 (s, 2H), 7.41 (m, 2H), 7.53 (m, 2H).

実施例1 (9)

tertーブチル 3-アミノー2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロピロロ [3,4-c] ピラゾールー5 (4H) ーカルボキシレート

実施例2

2-7 エニルー 6 , 7- ジヒドロー 5 H- ピロロ [1 , 2-a] イミダゾールー 3- アミン

[0404]

【化100】

[0405]

2-ピロリジノン $(0.76\ mL)$ のトルエン $(5\ mL)$ 溶液に氷冷下、オキシ塩化リン $(0.4\ 7\ mL)$ を加え、混合物を 3 時間攪拌した。混合物に 2-フェニルグリシノニトリル・塩酸塩 $(843\ mg)$ を加え、混合物を室温下終夜攪拌した。混合物の上層を除き、さらにトルエンで洗浄し、下層に $2\ N$ 水酸化ナトリウム水溶液(約20 mL)を加えトルエンで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、本発明化合物(430.9 mg)を得た。

TLC:Rf 0.45 (塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=9:1:0.1);

NMR: δ 2.60 (m, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.34 (s, 2H), 3.86 (m, 2H), 7.16 (m, 1H), 7.37 (m, 2H), 7.69 (m, 2H).

実施例3

エチル (2E) -3-(1-ベンジル-2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル) アクリレート

[0406]

【化101】

[0407]

4-ホルミルー2ーフェニルイミダゾール(8.68~g)のジメチルホルムアミド(100~mL)溶液に炭酸カリウム(10.5~g)、ベンジルブロミド(6.0~mL)を加え、混合物を室温で2.5時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、1-ベンジルー4-ホルミルー2-フェニルイミダゾール(14.7~g)を得た。

[0408]

続いて水素化ナトリウム(62.7% in oil, 2.30 g)のテトラヒドロフラン(100 mL)懸濁液に氷冷下、ジエチルエトキシカルボニルメチルホスホネート(12 mL)を滴下し、10分間撹拌した。この反応溶液に上記のN-ベンジル体(14.7 g)のテトラヒドロフラン(100 mL)溶液を 20分間かけて滴下し、室温で 2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を混合溶媒(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)から再結晶し、本発明化合物(5.26 g)を得た。

NMR: 3 1.30 (t, J=7.14 Hz, 3H), 4.23 (q, J=7.08 Hz, 2H), 5.18 (s, 2H), 6.64 (d, J=15.56 Hz, 1H), 7.09 (m, 2H), 7.14 (s, 1H), 7.37 (m, 6H), 7.56 (m, 3H)。 実施例 4

エチル 3-(2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル)プロパノエート

【0409】 【化102】

[0410]

実施例3で製造した化合物(5.22 g)のエタノール(160 mL)溶液にアルゴン雰囲気下で10%パラジウム炭素(1.62 g)を加え、混合物を水素雰囲気下50℃で9時間撹拌した。反応混合物を放冷後ろ過し、ろ液を濃縮して本発明化合物(3.79 g)を得た。

TLC:Rf 0.37 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR(DMSO-d6): δ 1.17(t, J=7.05 Hz, 3H), 2.72(m, 4H), 4.06(q, J = 7.14 Hz, 2H), 6.84 (m, 1H), 7.34 (m, 3H), 7.87 (m, 2H), 12.23(s, 1H)。 実施例 5

3- (2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル)プロパン酸

[0411]

【化103】

[0412]

実施例 4 で製造した化合物 (3.76 g) のエタノール (30 mL) 溶液に 2 N水酸化ナトリウム水溶液 (16 mL) を加え、混合物を室温で終夜撹拌した。反応混合物に氷冷下で 2 N塩酸 (16 mL) を滴下し、0℃で撹拌した。析出物をろ取後水洗し、本発明化合物 (3.23 g) を得た。

TLC:Rf 0.14 (酢酸エチル:メタノール=9:1);

NMR (DMSO-d6): & 2.57 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.77 (t, J=7.51 Hz, 2H), 6.86 (s, 1H), 7.29 (m, 1H), 7.40 (m, 2H), 7.87 (m, 2H), 12.23 (s, 1H)。 実施例 6

3- (2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル) プロパンアミド

【0413】 【化104】

[0414]

実施例5で製造した化合物 (2.16 g) のジオキサン (18 mL) 懸濁液に氷冷下で28% アンモニア水溶液 (54 mL) を加え、混合物を室温で1日間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を混合溶媒 (nーヘキサン:酢酸エチル=1:2) より再結晶し、本発明化合物 (1.34 g) を得た。

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:メタノール=9:1);

NMR (DMSO-d6): δ 2.40 (m, 2H), 2.76 (m, 2H), 6.78 (m, 2H), 7.33 (m, 4H), 7.8 7 (m, 2H), 12.18 (s, 1H).

実施例7

3- (2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル) -1-プロパンアミン

【0415】 【化105】

[0416]

リチウム水素化ナトリウム (1.42 g) のジオキサン (50 mL) 溶液に還流下、実施例 6

で製造した化合物(1.09 g)を少しずつ加え、混合物を 2 時間撹拌した。反応混合物を放冷後、氷冷下で 2 N水酸化ナトリウム水溶液(7.1 mL)を滴下し、混合物を 0 $\mathbb C$ で 1 時間撹拌した。混合物に硫酸ナトリウムを適当量加えた後ろ過し、ろ液を濃縮して、本発明化合物(1.11 g)を得た。

TLC:Rf 0.31 (塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=9:1:0.1):

NMR: δ 1.80 (m, 2H), 2.74 (m, 2H), 2.84 (t, J=6.41 Hz, 2H), 6.82 (t, J=0.82 Hz, 1H), 7.32 (m, 3H), 7.82 (m, 2H).

実施例8

N-[3-tert-ブチルー1-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾールー5ーイル] ベンズアミド

【0417】 【化106】

[0418]

実施例1で製造した化合物(115 mg)のピリジン(1 mL)溶液に室温下、ベンゾイルクロリド(84 mg)を加え、混合物を終夜攪拌した。反応混合物を濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。残渣をヘキサンおよび酢酸エチルの混合溶媒より再結晶し、本発明化合物(60 mg)を得た。

TLC:Rf 0.39 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.38 (d, J=2.20 Hz, 9H), 2.42 (s, 3H), 6.78 (s, 1H), 7.33 (d, J=8.06 Hz, 2H), 7.43 (m, 4H), 7.54 (m, 1H), 7.72 (m, 2H), 7.98 (s, 1H).

実施例8(1)~実施例8(60)

実施例1で製造した化合物またはその代わりに相当する化合物およびベンゾイルクロリドまたはその代わりに相当する化合物を用いて、実施例8に示される方法と同様にして以下の本発明化合物を得た。

実施例8(1)

N-[3-tertーブチルー1-(4-メチルフェニル) -1H-ピラゾールー5ーイル] - (4-フルオロフェニル) アセトアミド

TLC:Rf 0.28 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.32 (s, 9H), 2.38 (s, 3H), 3.65 (s, 2H), 6.60 (s, 1H), 6.98 (m, 4H), 7.12 (m, 5H).

実施例8 (2)

N- [3-tert-ブチル-1-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-5-イル]-2-チオフェンカルボキシアミド

TLC:Rf 0.33 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.37 (s, 9H), 2.42 (s, 3H), 6.71 (s, 1H), 7.08 (dd, J=4.94, 3.84 Hz, 1H), 7.33 (m, J=8.60 Hz, 2H), 7.40 (m, 3H), 7.54 (dd, J=4.94, 1.10 Hz, 1H), 7.81 (s, 1H) $_{\circ}$

```
実施例8 (3)
N-(2-tert-\overline{\jmath}+\nu-2,6-\overline{\jmath}+\nu-4H-4H-4H) [3,4-c] \ell
ルー3ーイル) ベンズアミド
TLC:Rf 0.39 (n-へキサン:酢酸エチル=2:1);
NMR (DMSO-d6): δ 1.54 (s, 9H), 3.66 (s, 2H), 3.90 (s, 2H), 7.59 (m, 3H), 7.94
(m, 2H), 10.02 (s, 1H)_{\circ}
実施例8(4)
N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトアミド
TLC:Rf 0.53 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);
NMR: δ 3.69 (s, 2H), 3.97 (s, 2H), 4.05 (s, 2H), 6.96 (s, 1H), 7.05 (m, 2H),
7.26 \, (m, 7H)_{\circ}
実施例8 (5)
N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3, 4-c] ピラゾー
ルー3ーイル) -2-(4-フルオロフェニル) アセトアミド
TLC:Rf 0.44 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);
NMR (DMSO-d6): 8 1.42 (s, 9H), 3.56 (s, 2H), 3.63 (s, 2H), 3.84 (s, 2H), 7.15
(m, 2H), 7.33 (m, 2H), 9.68 (s, 1H)
実施例8 (6)
N ー (1 - t e r t - ブチルー4 - フェニル - 1 H - ピラゾールー5 - イル) - 2 - (4)
ーフルオロフェニル) アセトアミド
TLC:Rf 0.39 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d6): 8 1.48 (s, 9H), 3.63 (s, 2H), 7.19 (m, 5H), 7.33 (m, 4H), 7.6
9 (s, 1H), 9.91 (s, 1H)<sub>o</sub>
実施例8 (7)
N- (1-tert-ブチルー4-フェニルー1H-ピラゾールー5-イル)-3-フェ
ニルプロパンアミド
TLC:Rf 0.45 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d6): \delta 1.47 (s, 9H), 2.64 (t, J=7.60 Hz, 2H), 2.88 (t, J=7.51 Hz,
2H), 7.29 (m, 10H), 7.68 (s, 1H), 9.70 (s, 1H)
実施例8 (8)
N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル]ー3ーフェニルプロパンアミド
TLC:Rf 0.50 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-D6): \delta 2.57 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.85 (t, J=7.23 Hz, 2H), 3.71 (s,
2H), 3.94 (s, 2H), 7.22 (m, 5H), 7.35 (m, 2H), 7.47 (m, 2H), 10.00 (s, 1H).
実施例8 (9)
N-[3-(2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル)プロピル]ベンズアミド
NMR (DMSO-D6): δ 1.86 (m, 2H), 2.60 (m, 2H), 3.33 (m, 2H), 6.91 (m, 1H), 7.4
0 \text{ (m, 6H)}, 7.85 \text{ (m, 4H)}, 8.50 \text{ (q, } J=5.55 \text{ Hz, } 1\text{H)}, 12.19 \text{ (s, } 1\text{H)}
実施例8(10)
2, 5-ジクロロ-N-[3-(2-フェニルー<math>1H-イミダゾール-4-イル) プロピ
ル] ベンズアミド
NMR (DMSO-D6): δ 1.84 (m, 2H), 2.60 (m, 2H), 3.29 (m, 2H), 6.88 (s, 1H), 7.2
9 (t, J=7.32 Hz, 1H), 7.40 (t, J=7.60 Hz, 2H), 7.51 (m, 3H), 7.87 (d, J=7.32 Hz,
```

2H), 8.60 (t, J=5.40 Hz, 1H), 12.19 (s, 1H).

実施例8(11)

N-[2-(4-クロロフェニル)-4,5,6,7-テトラヒドロ-2H-インダゾー出証特2004-3117310

```
ルー3ーイル] -2- (4-フルオロフェニル) アセトアミド
TLC:Rf 0.40 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d6): \delta 1.70 (m, 4H), 2.27 (t, J=5.95 Hz, 2H), 2.57 (t, J=6.04 Hz,
2H), 3.56 (s, 2H), 7.14 (m, 2H), 7.26 (m, 2H), 7.38 (m, 4H), 9.94 (s, 1H).
実施例8 (12)
N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトアミド
TLC:Rf 0.32 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);
NMR: \delta 2.39 (s, 3H), 3.66 (s, 2H), 3.98 (s, 2H), 4.09 (s, 2H), 7.04 (m, 5H),
7.17 \text{ (m, } 2H), 7.30 \text{ (m, } 3H)
実施例8(13)
ピラゾールー3ーイル] -2-フェニルアセトアミド
TLC:Rf 0.35 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR: \delta 2.38 (m, 2H), 2.72 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.81 (t, J=7.14 Hz, 2H), 3.68
(s, 2H), 6.96 (s, 1H), 7.06 (m, J=8.60 Hz, 2H), 7.24 (m, 4H), 7.34 (m, 3H)
実施例8(14)
N-(2-tert-\overline{\tau}) N-(2-tert-\overline{\tau}) N-(2-tert-\overline{\tau}) N-(2-tert-\overline{\tau}) N-(2-tert-\overline{\tau})
ールー3ーイル) -2-フェニルアセトアミド
TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d6): δ 1.40 (s, 9H), 2.24 (m, 2H), 2.33 (m, J=6.96, 6.96 Hz, 2H),
2.50 (m, 2H), 3.61 (s, 2H), 7.28 (m, 5H), 9.50 (s, 1H).
実施例8(15)
N-[2-(4-クロロフェニル)-2, 4, 5, 6, 7, 8-ヘキサヒドロシクロヘプ
タ [c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトアミド
TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);
NMR (DMSO-d6): δ 1.57 (m, 4H), 1.79 (m, 2H), 2.29 (m, 2H), 2.67 (m, 2H), 3.5
7 (s, 2H), 7.28 (m, 9H), 9.91 (s, 1H)<sub>o</sub>
実施例8 (16)
tert-ブチル 2-(4-クロロフェニル)-3-\{[(4-フルオロフェニル) ア
セチル] アミノ\} - 2, 6 - ジヒドロピロロ [3, 4 - c] ピラゾールー5 (4 H) - カ
ルボキシレート
TLC: Rf 0.49 (塩化メチレン:酢酸エチル=4:1);
NMR: \delta 1.50 (d, J=4.03 Hz, 9H), 3.65 (d, J=6.77 Hz, 2H), 4.42 (d, J=14.65 Hz
, 2H), 4.55 (d, J=14.83 Hz, 2H), 7.06 (m, 4H), 7.18 (m, 2H), 7.29 (m, 2H), 7.55
(s, 1H)_{\circ}
実施例8(17)
ラゾールー3ーイル]ー2ー(トリフルオロメチル)ベンズアミド
実施例8(18)
N-(2-tert-\overline{\jmath}+\nu-2,6-\overline{\jmath}+\nu-4H-4H-4\pi) [3.4-c] 2-\tau
ルー3ーイル) -2- (トリフルオロメチル) ベンズアミド
実施例8(19)
実施例8 (20)
N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル] -2-(トリフルオロメチル)ベンズアミド
実施例8 (21)
ラゾールー3ーイル]ー3ー(トリフルオロメチル)ベンズアミド
```

```
実施例8 (22)
```

N-[2-(4-x+y-2x-2)-2,6-y-y-2] [3,4-c] ピラゾールー3-イル] -3-(トリフルオロメチル) ベンズアミド

実施例8(23)

(2E) -N-[2-(4-クロロフェニル) -2, 6-ジヒドロー4Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] <math>-3-フェニルアクリルアミド

実施例8 (24)

(2E) - N - (2 - t e r t - ブチルー2, 6 - ジヒドロー4 H - チエノ [3, 4 - c] ピラゾールー3 - イル) - 3 - フェニルアクリルアミド

実施例8 (25)

N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル) -1, 1'ービフェニルー4ーカルボキシアミド

実施例8 (26)

N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4Hーチエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル)-1-ナフトアミド

実施例8 (27)

N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピラゾール-3-イル]-2-(1-ナフチル)アセトアミド

実施例8 (28)

4-ベンジルーN-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル) ベンズアミド

実施例8 (29)

Nー [2-(3-メチルフェニル) - 2, 6-ジヒドロー4H-チエノ <math>[3, 4-c] ピラゾールー3-イル]-1, 1, -ビフェニルー4-カルボキシアミド

実施例8 (30)

 $N-[2-(3-x+\nu)]$ -2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3, 4-c] ピラゾール-3-イル] -2-ナフトアミド

実施例8 (31)

N- (2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル)-2-ナフトアミド

実施例8 (32)

 $N-[2-(2-3+\nu)]$ $N-[2-(2-2+\nu)]$ $N-[2-(2-2+\nu$

実施例8 (33)

実施例8 (34)

N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-2] N-[2-(4-x+3)-4] N-[2-(4-x+4)-4] N-[2-(4-x

実施例8 (35)

実施例8 (36)

実施例8 (37)

N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル) -3-フェニルプロパンアミド

実施例8 (38)

N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ 出証特2004-3117310

```
ラゾールー3ーイル] -2-フェニルブタンアミド
実施例8 (39)
4-  ブチルーN-[2-(3-  クロロフェニル)-2 , 6-  ジヒドロー4H- チエノ「3
. 4-c] ピラゾールー3-イル] シクロヘキサンカルボキシアミド
実施例8 (40)
N-[2-(3-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル]ー2ーフェニルブタンアミド
実施例8(41)
N-[2-(3-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル]ー3ーフェニルプロパンアミド
実施例8(42)
N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピ
ラゾールー3ーイル] -2-フェニルブタンアミド
実施例8 (43)
N-[2-(4-フルオロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]
ピラゾールー3ーイル] ペンタンアミド
実施例8(44)
4-  ブチルーN-[2-(4-  フルオロフェニル)-2.6-  ジヒドロー4H- チエノ「
3. 4-c] ピラゾールー3-イル] シクロヘキサンカルボキシアミド
実施例8 (45)
N-[2-(2, 3-ジメチルフェニル)-2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3, 4-
c] ピラゾールー3ーイル] -2-フェニルアセトアミド
実施例8 (46)
N-[2-(2, 3-i)+i)-2, 6-i+i+i-4+i-4+i-5+i-1]
c] ピラゾールー3ーイル] -2- (4-フルオロフェニル) アセトアミド
実施例8(47)
N-[2-(2, 3-i)+i)-2, 6-i+i-4H-i-4H-i-1]
c] ピラゾールー3ーイル] -2-フェニルブタンアミド
実施例8 (48)
N-[2-(2,3-ジメチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-
c] ピラゾールー3ーイル] ー3ーフェニルプロパンアミド
実施例8(49)
N-[2-(2,4-ジメチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ「3,4-
c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルブタンアミド
実施例8 (50)
N-[2-(3,5-ジメチルフェニル)-2,6-ジヒドロー4Hーチエノ「3,4-
c] ピラゾールー3ーイル] -2-メチルベンズアミド
実施例8 (51)
N-[2-(2,4-i)+i)-2,6-i+i-4+i-4+i-1]
c] ピラゾールー3ーイル] ー1ーナフトアミド
実施例8 (52)
4-ブチル-N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロー<math>4H-チェノ [3]
, 4-c] ピラゾール-3-イル] シクロヘキサンカルボキシアミド
実施例8 (53)
N-[2-(2,4-ジメチルフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ「3,4-
c] ピラゾールー3ーイル] -2-フェニルアセトアミド
実施例8 (54)
N-(2-tert-\overline{\jmath}+\nu-2,6-\overline{\jmath}+\nu-4H-\overline{\jmath}+\mu) [3,4-c] \ell
ルー3ーイル)プロパンアミド
```

実施例8 (55)

N- (2-tert-ブチルー2, 6ージヒドロー4Hーチエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル) -2ーメチルプロパンアミド

実施例8 (56)

3-プロモーN- [2-(4-クロロフェニル)-2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3, 4-c]ピラゾールー3-イル]ベンズアミド

実施例8 (57)

4-プロモーN- [2- (4-クロロフェニル) -2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル] ベンズアミド

実施例8 (58)

N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3-イル)-3,5-ジクロロベンズアミド

実施例8 (59)

N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル) -3-(トリフルオロメチル) ベンズアミド

実施例8 (60)

N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル)-3-メチルブタンアミド

実施例 9~実施例 9(1)

【化107】

実施例1で製造した化合物またはその代わりに相当する化合物およびベンゾイルクロリドまたはその代わりに相当する化合物を用いて、実施例8に示される方法と同様にして以下の本発明化合物を得た。

実施例9

N-フェニルー3-(2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル) プロパンアミド 【0419】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\$$

[0420]

TLC:Rf 0.23 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

NMR (DMSO-d6): 8 2.67 (m, 2H), 2.88 (m, 2H), 6.97 (m, 2H), 7.29 (m, 3H), 7.41 (m, 2H), 7.59 (m, 2H), 7.88 (m, 2H), 9.96 (s, 1H), 12.24 (m, 1H)。 実施例 9 (1)

N-(3,5-ジメチルフェニル)-3-(2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル)プロパンアミド

TLC:Rf 0.24 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

NMR (DMSO-d6): 8 2.21 (s, 6H), 2.64 (m, 2H), 2.86 (m, 2H), 6.65 (s, 1H), 6.8 5 (m, 1H), 7.21 (s, 2H), 7.29 (m, 1H), 7.41 (m, 2H), 7.87 (d, J=7.51 Hz, 2H), 9.81 (s, 1H), 12.22 (m, 1H).

実施例10

[0421]

【化108】

[0422]

実施例 1 (2) で製造した化合物 (126 mg) のピリジン (1 mL) 溶液に室温下、ベンゼンスルホニルクロリド (106 mg) を加え、終夜攪拌した。反応混合物を濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を 1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル= $3:1 \rightarrow 4:1$) で精製後再結晶し、ヘキサン/酢酸エチル混合溶媒より再結晶し、以下の物性値を有する本発明化合物 (55mg) を得た。

TLC:Rf 0.34 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR (DMSO-d6): 8 3.16 (s, 2H), 3.90 (s, 2H), 7.45 (m, 6H), 7.62 (m, 3H), 10.53 (s, 1H).

実施例10(1)~実施例10(4)

実施例1 (2)で製造した化合物または相当する化合物およびベンゼンスルホニルクロリドまたは相当する化合物を用いて実施例10に示される方法と同様にして、以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

実施例10(1)

N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ <math>[3,4-c] ピラゾールー3-イル) ベンゼンスルホンアミド

TLC:Rf 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR (DMSO-D6): δ 1.55 (s, 9H), 2.69 (s, 2H), 3.75 (s, 2H), 7.68 (m, 3H), 7.8 2 (m, 2H), 10.09 (s, 1H).

実施例10(2)

 $N-[2-(4-\rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box \Box) -2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾール-3-イル] -1-フェニルメタンスルホンアミド$

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR: 8 3.93 (m, 2H), 4.00 (m, 2H), 4.21 (s, 2H), 6.18 (m, 1H), 7.20 (m, 2H), 7.37 (m, 7H).

実施例10(3)

N-[2-(4-)222222) -4, 5, 6, 7- テトラヒドロー 2H- インダゾールー 3- イル] -1- フェニルメタンスルホンアミド

TLC:Rf 0.26(酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR: δ 1.83 (m, 4H), 2.60 (t, J=6.04 Hz, 2H), 2.71 (t, J=6.22 Hz, 2H), 4.08 (s, 2H), 6.09 (s, 1H), 7.24 (m, 2H), 7.33 (m, 3H), 7.43 (m, 4H).

実施例10(4)

NMR: 3 3.02 (m, 2H), 4.01 (m, 2H), 7.21 (m, 2H), 7.47 (m, 6H), 7.69 (m, 2H), 7.82 (m, 4H).

実施例11

 $N-\{[(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c] ピラゾールー3-イル) アミノ] カルボニル<math>\}-4-メチルベンゼンスルホンアミド$

[0423]

【化109】

[0424]

本化合物はIF社(IF Ltd.)のカタログ番号F0396-0462に記載された化合物である。 実施例12~実施例12(1)

実施例2で製造した化合物または相当するアミン化合物、および相当するカルボン酸化合物を用いて、実施例8で示される方法と同様に操作して、以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

実施例 1 2

2-フェニルーNー(2-フェニルー6,7-ジヒドロー5Hーピロロ [1,2-a] イミダゾールー3ーイル) アセトアミド

TLC:Rf 0.45 (メタノール:塩化メチレン=1:19);

NMR (DMSO-d6): δ 2.49 (m, 2H), 2.77 (m, 2H), 3.71 (m, 4H), 7.14 (m, 1H), 7.2 3 (d, J=7.51 Hz, 7H), 7.63 (s, 2H), 9.58 (m, 1H).

実施例 1 2 (1)

2-(4-7)ルオロフェニル)-N-(2-7)ェニルー6, 7-3ビドロー5 Hーピロロ [1, 2-a] イミダゾールー3-イル)アセトアミド

TLC:Rf 0.24 (酢酸エチル);

NMR (DMSO-d6): 8 2.47 (m, 2H), 2.75 (t, J=7.51 Hz, 2H), 3.66 (s, 2H), 3.71 (t, J=6.96 Hz, 2H), 7.20 (m, 5H), 7.39 (m, 2H), 7.60 (m, 2H), 10.01 (s, 1H)。 実施例 1 3

N- [2-(4-クロロフェニル)-2, 4, 5, 6ーテトラヒドロピロロ [3, 4-c] プラゾールー3ーイル]-2-(4-フルオロフェニル) アセトアミド 塩酸塩 [0425]

【化110】

[0426]

実施例 8 (16)で製造した化合物に 4 N塩化水素-ジオキサン溶液を加え、撹拌した。反応混合物を濃縮して、以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

TLC:Rf 0.40 (メタノール:塩化メチレン=1:9);

NMR (DMSO-d6): 8 3.65 (s, 2H), 4.30 (m, 4H), 7.16 (m, 2H), 7.29 (m, 2H), 7.4 8 (m, 2H), 7.58 (m, 2H), 9.91 (m, 2H), 10.55 (s, 1H)。 実施例 1 4

N-[2-(4-クロロフェニル) -5-メチルー2, 4, 5, 6ーテトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル] <math>-2-(4-フルオロフェニル) アセトアミド 【0427】 【化111】

[0428]

実施例 8 (1 2)で製造した化合物(31.4 mg)のギ酸(0.5 mL)溶液に室温下、3 7 %ホルムアルデヒド水溶液(7 μ L)を加え、混合物を100℃で5時間攪拌した。反応混合物に水、1 N塩酸および t ーブチルメチルエーテルを加えた。水層に1 N水酸化ナトリウム水溶液を加えpH8とした後、塩化メチレンで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=19:1→塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=10:2:0.1)で精製し、本発明化合物(22.6 mg)を得た。

TLC:Rf 0.53 (メタノール:塩化メチレン=1:9);

NMR: δ 2.62 (s, 3H), 3.64 (s, 2H), 3.76 (s, 2H), 3.94 (s, 2H), 7.07 (m, 4H), 7.18 (m, 2H), 7.30 (m, 3H).

生物学的実施例1:受容体結合実験

[0429]

飽和実験において全結合量を求める場合は、膜標品、種々の濃度の [3 H] PK11195、最終濃度 0.5 vol%のジメチルスルホキシド (DMSO) および 5 0 mmol/Lトリスー塩酸緩衝液 (pH7.4) を混和し (全量 200 μ 1)、室温で 1 時間インキュベーションした。非特異的結合量を求める場合は、DMSOの代わりに最終濃度 20 μ mol/LのPK11195を加えて 1 時間インキュベーションした。ハーベスターを

用いて0.3%ポリエチレンイミンで前処置したGF/Bフィルター上に急速ろ過し、50mmol/Lトリスー塩酸緩衝液(pH7.4)で2回洗浄した。フィルターを乾燥後、放射活性を液体シンチレーションカウンターにて測定した。結合実験により得られたデータについて、解析ソフトKELL (Ver.6, BIOSOFT)を用いてスキャッチャード (Scatchard) 解析を行ない、解離定数 (KD値)を求めた。

[0430]

競合実験において全結合量を求める場合は、膜標品、最終濃度 0.5 あるいは 1 n m o 1 / L の $[^3$ H] P K 1 1 1 9 5、最終濃度 0.5 v o 1 %のDMS O および 5 0 m m o 1 / L トリスー塩酸緩衝液(p H 7.4)を混和し(全量 2 0 0 μ 1)、室温で 1 時間 インキュベーションした。非特異的結合量を求める場合は、DMS O のかわりに最終濃度 2 0 μ m o 1 / L の P K 1 1 1 9 5 を加え、また本発明化合物の親和性を求める場合は DMS O の代わりに最終濃度 1 0 p m o 1 / L ~ 1 μ m o 1 / L の本発明化合物の DMS O 溶液を加えてインキュベーションした。 1 時間後に、上記の方法で吸引 5 過し、フィルター上の放射活性を液体シンチレーションカウンターにて測定した。得られたデータから、 1 日 P K 1 1 1 9 1 5 の特異的結合量を 1 5 0 %にまで抑制するために必要な本発明化合物の濃度(1 C 1 0 値)を求めた。阻害定数(1 1 1 0 位と 1 0 で

[0431]

その結果、本発明化合物はMBRに対して高い親和性を有することが明らかとなった。例えば、実施例8(8)の化合物のKi値は99nMであった。

生物学的実施例2:抗ストレス作用の検討

ウイスター(Wistar)系雄性ラットを用い、心理的ストレッサーを負荷した(ブレイン・リサーチ(Brain Res.),641, $21\sim28$ 頁,1994 年)。中央にプラットホームを設けた容器に約10 c mの深さまで水を貯めた。媒体あるいは本発明化合物を経口投与した30 分後にストレッサー負荷を開始し、1 時間後に脱糞数を数えた(各群10 匹)。投与および、ストレッサーを負荷しなかったラットは1 時間にほとんど脱糞をすることはなかった。一方、ストレッサー負荷した媒体処置群には顕著な脱糞が認められた。しかし、本発明化合物は媒体処置群より有意に脱糞数を抑制することが判明した。この結果から、本発明化合物が抗ストレス作用を有することが明らかとなった。

製剤例1

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に10mgの活性成分を含有する錠剤1万錠を得た。

- ・N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル) -2-(4-フルオロフェニル) アセトアミド・・・<math>100g
- ・カルボキシメチルセルロースカルシウム (崩壊剤)・・・20.0 g
- ・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤)・・・10.0g
- ・微結晶セルロース・・・870g

製剤例2

以下の各成分を常法により混合した後、除塵フィルターでろ過し、5mlずつアンプルに充填し、オートクレーブで加熱滅菌して、1アンプル中20mgの活性成分を含有するアンプル1万本を得た。

・ $N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル) -2-(4-フルオロフェニル) アセトアミド・・・200g ・マンニトール・・・2k <math>\sigma$

蒸留水・・・50 L

【産業上の利用可能性】

[0432]

本発明は、以下に示すような医薬品への適用が可能である。

[0433]

一般式(I)で示される本発明化合物は、MBRに親和性を有するため、例えばストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾患やストレスに起因する疾患等の予防および/または治療薬として有用である。

[0434]

ストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾患やストレスに起 因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する中枢性疾患(例えば、不安関連疾患(神経症、心身症、全般性不安障害(GAD)、社会不安障害(SAD)、パニック障害、 多動性障害、注意欠陥、人格障害、双極性障害、自閉症等)、睡眠障害、うつ病、反応性 うつ病、てんかん、パーキンソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症 、ハンチントン病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、群発 頭痛、外傷後ストレス障害、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、神経性咳嗽、心因性痙攣 発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候群、慢性疲労症候群、書痙、痙性斜頸 等)、ストレスに起因する呼吸器系疾患(例えば、喘息、気管支喘息、過換気症候群、喉 頭痙攣、慢性閉塞性肺疾患等)、ストレスに起因する消化器系疾患(例えば、過敏性腸症 候群、消化性潰瘍、機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、胆道ジスキネ ジー、食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢性膵炎等)、ストレスに起因す る循環器系疾患(例えば、本態性高血圧、不整脈、(神経性)狭心症、本態性低血圧、起 立性調節障害、心筋梗塞、動脈硬化、めまい等)、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器 系疾患(例えば、排尿障害、神経性頻尿(過敏性膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、 インポテンツ、前立腺症、尿道症候群等)、ストレスに起因する婦人科系疾患(例えば、 更年期障害、月経痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早産等)、ス トレスに起因する内分泌・代謝系疾患(例えば、神経性食思不振症、摂食障害、拒食症、 過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖尿病、心因性多飲症、肥満症、反射性低 血糖等)、ストレスに起因する眼科系疾患(例えば、眼精疲労、中心性網膜炎、飛蚊症、 眼瞼痙攣、原発性緑内障、めまい等)、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患(例えば、 耳鳴り、めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅覚障害、吃音、失声 症等)、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患(例えば、顎関節症、舌咽神経痛、突 発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液分泌異常、歯ぎしり等)、ストレスに起因する 外科・整形外科系疾患(例えば、術後腹部神経症、ダンピング症候群、頻回施術症、形成 後神経症、関節リウマチ、腰痛症、頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身 性筋痛症、痛風等)、ストレスに起因する皮膚系疾患(例えば、慢性蕁麻疹、アトピー性 皮膚炎、多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等)およびストレスに起因するその他の 疾患(例えば、癌、全身性エリスマトーデス等)が挙げられる。

【書類名】要約書

【要約】

【課題】 新規なストレスに起因する疾患の予防および/または治療剤としてMBRに親和性を有する化合物を提供すること。

【解決手段】 一般式(I) 【化1】

 $A \rightarrow E - Q \qquad (I)$

(式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグを含有してなる、ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の治療および/または予防剤。

【効果】 一般式(I)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグはMBRに親和性を有するため、ストレスに起因する疾患の予防および/または治療薬として有用である。

【選択図】 なし

認定·付加情報

特許出願の番号

特願2003-433417

受付番号

5 0 3 0 2 1 4 7 7 2 8

書類名

特許願

担当官

第五担当上席 0094

作成日

平成16年 1月 5日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年12月26日

特願2003-433417

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000185983]

1. 変更年月日 1990年 9月 2日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名

大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

小野薬品工業株式会社